

From	tha	INITE	DNI	TION	A A L	D111	D = A I	1
From	tne	HNLE	:KIN/	A LIOI	NAL	BUI	KEAI	

PCT ·	To:				
NOTIFICATION OF ELECTION  (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE				
Date of mailing: 16 September 1999 (16.09.99)	in its capacity as elected Office				
International application No.: PCT/JP99/01191	Applicant's or agent's file reference: Y9905-PCT				
International filing date: 11 March 1999 (11.03.99)	Priority date: 12 March 1998 (12.03.98)				
Applicant: MATSUMOTO, Mitsuyuki et al					
1. The designated Office is hereby notified of its election made:    X   In the demand filed with the International preliminary Examining Authority on:   16 July 1999 (16.07.99)     In a notice effecting later election filed with the International Bureau on:   2. The election   X   was   was not     made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).					
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer:				

J. Zahra

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

### PCT

## NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

## From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

NAGAI, Shozo
Yamanouchi Pharmaceutical Co., Ltd.
Patent Dept.
17-1, Hasune 3-chome
Itabashi-ku

Tokyo 174-8612 JAPON

Date of mailing (day/month/year) 03 May 1999 (03.05.99)			
Applicant's or agent's file reference Y9905-PCT	IMPORTANT NOTIFICATION		
International application No. PCT/JP99/01191	International filing date (day/month/year) 11 March 1999 (11.03.99)		
International publication date (day/month/year)  Not yet published	Priority date (day/month/year) 12 March 1998 (12.03.98)		

**Applicant** 

## YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD. et al

- 1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(\*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date	Priority application No.	Country or regional Office or PCT receiving Office	Date of receipt of priority document
12 Marc 1998 (12.03.98)	10/60245	JP	30 Apri 1999 (30.04.99)
03 Febr 1999 (03.02.99)	11/26774	JP	30 Apri 1999 (30.04.99)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

· Carlos Naranjo



Telephone No. (41-22) 338.83.38

# **PCT**

# 世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国係出願



(51) 国際特許分類6

C12N 15/12, C07K 14/705, C12P 21/02, C07K 16/28

(11) 国際公開番号

WO99/46378

(43) 国際公開日

1999年9月16日(16.09.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/01191

**A1** 

(22) 国際出願日

1999年3月11日(11.03.99)

(30) 優先権データ

特願平10/60245 特願平11/26774

1998年3月12日(12.03.98) JI 1999年2月3日(03.02.99) JI

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 山之内製薬株式会社

(YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒103-8411 東京都中央区日本橋本町二丁目3番11号

Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

松本光之(MATSUMOTO, Mitsuyuki)[JP/JP]

杉本 貫(SUGIMOTO, Toru)[JP/JP]

高崎 淳(TAKASAKI, Jun)[JP/JP]

蒲原正純(KAMOHARA, Masazumi)[JP/JP]

斉藤 哲(SAITO, Tetsu)[JP/JP]

〒305-8585 茨城県つくば市御幸が丘21

山之内製薬株式会社内 Ibaraki, (JP)

小林正人(KOBAYASHI, Masato)[JP/JP]

〒174-8612 東京都板橋区蓮根三丁目17番1号

山之内製薬株式会社内 Tokyo, (JP)

(74) 代理人

弁理士 長井省三,外(NAGAl, Shozo et al.)

〒174-8612 東京都板橋区連根三丁目17番1号

山之内製薬株式会社 特許部内 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AE, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CU, CZ, EE, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: NOVEL G PROTEIN-COUPLED RECEPTOR PROTEINS

(54)発明の名称 新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質

#### (57) Abstract

Regarding the field of genetic engineering, novel G protein-coupled receptor family proteins SREB1, SREB2 and SREB3 expressed in the central nervous system; genes encoding these proteins; and a screening method, etc., with the use of these proteins. An example of methods for acquiring such a G protein-coupled receptor protein as described above comprises effecting RT-PCR with the use of mRNA extracted from a human or rat brain tissue or cells originating in the brain as a template by employing two primers between which the whole translational region of the G protein-coupled receptor protein or a part thereof is sandwiched to thereby obtain cDNA of the G protein-coupled receptor protein or a part thereof and then integrating the cDNA into an appropriate vector followed by the expression thereof in host cells.

# (57)要約

本発明は遺伝子工学の分野に属し、中枢神経系に発現している新規なG蛋白質共役型レセプターファミリー蛋白質SREB1、SREB2およびSREB3、該蛋白質をコードする遺伝子、並びに、該蛋白質を用いたスクリーニング法等を提供する。

本発明G蛋白質共役型レセプター蛋白質の取得方法の一つとして、ヒトまたはラット脳組織あるいは脳由来細胞から抽出されたmRNAを鋳型として、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質翻訳領域の全体または一部をはさむ2種類のプライマーを用い、RTーPCRを行うことにより、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質 c DNAまたはその一部を得、該 c DNAを適当な発現ベクターに組み込み、宿主細胞で発現させる方法が挙げられる。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AF アラブ首長国連邦 DM ドミニカ Aし アルバニア EE エストニア **AM** アルメニア ES スペイン **AT オーストリア** フィンランド オーストラリア ΛU FR フランス AZ アゼルバイジャン ガボン GA BA ボズニア・ヘルツェゴビナ 英国 グレナダ GBBBバルバドス GD ベルギー BE GΕ グルジア ブルギナ・ファソ GH ガーナ ブルガリア ガンピア BGGM ベナン BI GN ギニア ブラジル BRGW ギニア・ビサオ BY ベラルーシ GR ギリシャ CA カナダ HR クロアチア CF 中央アフリカ HU ハンガリー CG コンゴー インドネシア 1 D CH スイス 1 E アイルランド CI コートジボアール イスラエル IL CM カメルーン インド IN CN 中国 IS アイスランド CR コスタ・リカ IT イタリア キューバ JP 日本 CY キブロス ΚE ケニア C Z チェッコ KG キルギスタン ドイツ ΚP DE 北朝鲜 DK デンマーク KR 韓国

K2 カザフスタン LC セントルシア リヒテンシュタイン LK スリ・ランカ しR リベリア LS レソト LT リトアニア しじ ルクセンブルグ LV ラトヴィア MC モナコ MD モルドヴァ MG マダガスカル MK マケドニア旧ユーゴスラヴィア 共和国 ML マリ MN モンゴル MR モーリタニア MW マラウイ MX メキシコ NE ニジェール NL オランダ NO ノールウェー NZ ニュー・ジーランド PL ボーランド PΤ ボルトガル RO ルーマニア

RU ロシア

SE スウェーデン SG シンガボール SI スロヴェニア SK スロヴァキア シエラ・レオネ SN セネガル SZ スワジランド TD チャード トーゴー ΤG TJ タジキスタン ΤZ タンザニア TMトルクメニスタン トルコ TR TT トリニダッド・トバゴ ウクライナ UΑ UG US UZ ウズベキスタン ヴィェトナム VNYU ユーゴースラビア ZA 南アフリカ共和国 ZW ジンバブエ

SD スーダン

1

#### 明細書

## 新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質

#### 技術分野

本発明は、遺伝子工学の分野に属し、新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする遺伝子、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の製造方法、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質を用いたスクリーニング法、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質に対する抗体、該抗体を用いたスクリーニング法に関するものである。

## 背景技術

三量体型 GTP 結合蛋白質の活性化を介して細胞内にシグナルを伝達する細胞膜レセプター群は「G蛋白質共役型レセプター」と総称されている。現在まで知られている全てのG蛋白質共役型レセプターはアミノ末端を細胞外、カルボキシル末端を細胞内とし、細胞膜を7回貫通する構造を共有するスーパーファミリーを形成していることから「7回膜貫通型レセプター」と総称される場合もある。G蛋白質共役型レセプターは様々な生理活性物質の情報を、三量体型 GTP 結合蛋白質の活性化、それにより引き起こされる細胞内セカンドメッセンジャーの変動を介して細胞膜から細胞内へと伝達する。三量体型 GTP 結合蛋白質により制御される細胞内セカンドメッセンジャーは、アデニレートシクラーゼを介する cAMP、フォスフォリパーゼ C を介する Ca\*などがよく知られているが、三量体型 GTP 結合蛋白質を介したチャネルの制御、リン酸化酵素の活性化など多くの細胞蛋白がその標的となっていることが最近明らかとなってきた(Gudermann、T. et al. (1997) Annu. Rev. Neurosci., 20, 399-427)。G蛋白質共役型レセプターを介して情報を伝達する生理活性物質の中には、神経伝達物質、ホルモン、ケモカイン、脂質由来の情報伝達物質、2 価イオ

ン、プロテアーゼなど既存の生理活性物質の多くが含まれる。これら生理活性物質には それぞれ特異的なG蛋白質共役型レセプターが存在し、その情報を細胞内に伝達する。

現在までに数百種類のG蛋白質共役型レセプターが真核生物からクローニングされている。ヒトに関しては百種類以上の内在性リガンドとの対応がとれたG蛋白質共役型レセプターがクローニングされており、これらが疾患に対する薬剤の標的となっている。G蛋白質共役型レセプターが標的となっている疾患は多岐にわたり、中枢神経系、循環器系、炎症免疫系、消化器系、運動器系、泌尿器生殖器系それぞれの分野でG蛋白質共役型レセプターに作用する有効な薬剤が存在する(Stadel, J. et al. (1997) Trends Pharmacol. Sci., 18, 430-437)。このことはG蛋白質共役型レセプターのアゴニスト或いはアンタゴニストが疾患の治療剤となる可能性が高いことを示唆し、そのため新たなG蛋白質共役型レセプターの発見、同定のための研究が盛んに行われている。

G蛋白質共役型レセプターはそのスーパーファミリー内での構造類似性から遺伝子のクローニングが先行する場合も多く、内在性リガンドとの対応がとれていないレセプターはオーファンG蛋白質共役型レセプターと呼ばれている。一般的にオーファンG蛋白質共役型レセプターは特異的なリガンドが発見されていないため、そのアゴニスト、アンタゴニストを開発することは困難であった。しかし、近年、充実された化合物ライブラリーと高性能ハイスループットスクリーニングを組み合わせることで、オーファンG蛋白質共役型レセプターをターゲットとした薬剤の創製が提唱されている(Stadel, J. et al. (1997) Trends Pharmacol. Sci., 18, 430-437)。

すなわち、多くのG蛋白質共役型レセプターのセカンドメッセンジャーとなっている cAMP、Ca<sup>++</sup>の測定、或いは、三量体型 GTP 結合蛋白質の活性化の指標となる GTPase 活性、GTP rS のG蛋白質結合測定をハイスループット化することで化合物ライブラリーからオーファンG蛋白質共役型レセプターに対するアゴニストをスクリーニングすることが可能であり、その化合物を利用した特異的なアゴニスト及びアンタゴニストの発見、ひいては特定の疾患治療薬の開発が可能であるということである。このような状況下では、新しい疾患

の治療ターゲットとなり得る新規G蛋白質共役型レセプターの発見が、G蛋白質共役型レセプターに作用する薬剤創製の最も重要なステップと見なすことができる。

G蛋白質共役型レセプターでは、一つの内在性リガンドに対して複数のレセプターが存在する場合がある。このようなレセプター群はレセプターファミリーとよばれ、各々のレセプターはサブタイプと称される。全てのG蛋白質共役型レセプターは細胞膜を7回貫通する構造を共有するため、互いに独立したG蛋白質共役型レセプターでも膜貫通領域を中心に20−25%のアミノ酸が保存されているが、レセプターファミリーを形成している場合にはそのサブタイプ間で保存されているアミノ酸の割合が35%以上、特に関連が高いサブタイプ間では60−80%と有意に上昇する(Strader, C.D. et al. (1994) Annu. Rev. Biochem., 63, 101−132)。

レセプターファミリーが存在する内在性リガンドをターゲットとした疾患治療薬の開発を考える際には、サブタイプの特異性が重要となる場合が多い。通常、薬剤の主作用を介するサブタイプへの作用に対して、他のサブタイプへの作用は副作用につながることが多いためである。このためサブタイプ特異的なアゴニスト、或いはアンタゴニストの創製が望まれるが、そのためにはサブタイプの特異性を検出する手段が必要である。現在ではサブタイプの遺伝子をクローニングし、それを発現させた培養細胞系などを用いて特異性を検出する系を構築するという方法が一般的である。

新規なG蛋白質共役型レセプターを疾患治療のターゲットとする場合にもサブタイプ特異性が重要である可能性は高く、このため新規G蛋白質共役型レセプターにおいてもレセプターファミリーの発見は重要である。独立したG蛋白質共役型レセプター間ではアミノ酸配列のホモロジーは全体で20-25%であるが、レセプターファミリーを形成している場合、ファミリー内では通常ホモロジーが有意に上昇することから、二者のG蛋白質共役型レセプターのホモロジーを比較することで、それらがファミリーを形成しているかどうか推定することが可能である。これを利用することでファミリーを形成している新規G蛋白質共役型レセプターの発見も可能であり、新規G蛋白質共役型レセプターファミリーが発見された場

合は、サブタイプ特異的なアゴニスト及びアンタゴニストの創製が可能なことから疾患治療薬への道が更に拓けるものと考えられる。

中枢神経系は神経伝達物質に代表される生理活性物質を用いて様々な情報を伝達、制御している。その情報伝達および制御にG蛋白質共役型レセプターが重要な役割を果たしている。多くの種類のG蛋白質共役型レセプターが中枢神経系に存在しているため、それらは中枢神経系の疾患の重要な治療ターゲットとなっている。例えば、神経伝達物質ドーパミンのG蛋白質共役型レセプターは精神分裂病(Seeman, P. et al. (1997) Neuropsychopharmacology, 16, 93-110)、セロトニンのG蛋白質共役型レセプターは鬱病(Cowen, P. J. (1991) Br. J. Psychiatry, 159 (Suppl. 12), 7-14)、ニューロペプチドYのG蛋白質共役型レセプターは摂食障害(Blomqvist, A. G. and Herzog, H. (1997) Trends Neurosci., 20, 294-298)の治療ターゲットであると考えられている。

中枢神経系で発現している新規なG蛋白質共役型レセプター、好ましくはヒト由来のレセプターは新たな中枢神経系の疾患の治療ターゲットの候補または中枢神経系の機能解明に繋がると考えられる。また、サブタイプ特異的な薬剤を開発するためには中枢神経系で発現している新規なG蛋白質共役型レセプターにおいてもファミリーを発見することが望ましい。本発明G蛋白質共役型レセプターの一つ SREB1 のアミノ酸配列に対してホモロジーが高いマウスから得られたレセプター GPR27 の遺伝子と、その遺伝子配列に基づくアミノ酸配列が報告されている(O' Dowd, B.F. et al. (1998) Genomics, 47, 310-313) が、ヒト由来のレセプターの遺伝子配列、アミノ酸配列は現時点では知られていない。

## 発明の開示

本発明は、中枢神経系に発現している新規G蛋白質共役型レセプターファミリー蛋白質を中枢性疾患の治療薬剤の標的として提供することを課題とする。

本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、中枢神経系に発現している新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質ファミリーをコードする遺伝子(SREB1、SREB2、SREB3、rSREB1、rSREB2、rSREB3)を単離することに成功した。

また、該遺伝子を含むベクター、該ベクターを含む宿主細胞、該宿主細胞を用いた同G 蛋白質共役型レセプター蛋白質の製造法を確立、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質及 び該G蛋白質共役型レセプター蛋白質活性を修飾する化合物、ペプチド及び抗体のスク リーニングを可能とした。

### 具体的には本発明は、

(1) 配列番号: 2、4、6、22、または26記載のアミノ酸配列を有しているG蛋白質共役型レセプター蛋白質、あるいは、該蛋白質の同効物であるG蛋白質共役型レセプター蛋白質、

好ましくは配列番号: 2、4または6記載のアミノ酸配列を有しているヒト由来G蛋白質共役型レセプター蛋白質あるいは該蛋白質の同効物であるG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくは6、22または26記載のアミノ酸配列を有しているラット由来G蛋白質共役型レセプター蛋白質であり、

- (2) 配列番号: 2、4、6、22、または26記載のアミノ酸配列を有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質、
- (3) 前記(1)に記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする塩基配列を有する遺伝子、
  - (4) 前記(3)記載の遺伝子を含むベクター、
  - (5) 前記(4)記載のベクターを含む宿主細胞、
- (6) 前記(5)記載の宿主細胞を用いる前記(1)または(2)記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質、あるいは、該蛋白質の同効物であるG蛋白質共役型レセプター蛋白質の製造方法、

- (7) 前記(1)または(2)記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質と被験化合物とを接触させ、当該G蛋白質共役型レセプター蛋白質作用薬をスクリーニングする方法、または
- (8) 前記(1)または(2)記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドに対する抗体に関する。

以下、本発明で使用される用語につき説明する。

「ヒト由来」または「ラット由来」とは、ヒトまたはラットで発現しているG蛋白質共役型レセプター蛋白質のアミノ酸配列と同一のアミノ酸配列であることをいう。

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の「同効物」とは、配列番号: 2、4、6、22、または26記載のアミノ酸配列で示されるG蛋白質共役型レセプター蛋白質のいずれかと同一の活性を示す、中枢神経系に発現しているG蛋白質共役型レセプター蛋白質をいう。

なお、G蛋白質共役型レセプターとG蛋白質共役型レセプター蛋白質は、同義である。

本発明の新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質は、配列番号: 2、4、6、22、または26記載のアミノ酸配列で示されるG蛋白質共役型レセプター蛋白質、あるいは、それらの同効物なら何れでもよい。具体的には配列番号: 2、4、6、22、または26記載のアミノ酸配列において1もしくは複数個、好ましくは1乃至10個、更に好ましくは1乃至7個、特に好ましくは1乃至5個のアミノ酸でアミノ酸の置換、欠失または挿入があるアミノ酸配列を有し、かつ、配列番号: 2、4、または6記載のアミノ酸配列で示される蛋白質と同一の活性を有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質であれば本発明に包含される。好ましくは、ヒト由来又はラット由来の配列番号: 2、4、6、22、または26記載のアミノ酸配列を有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質である。

また、本発明の新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする塩基配列を有する遺伝子は、配列番号: 2、4、または6記載のアミノ酸配列で示されるG蛋白質共役型レセプター蛋白質、あるいは、それらの同効物をコードする塩基配列を有する遺伝子なら何れ

でもよい。好ましくは、配列番号: 2、4、6、22、または26記載のアミノ酸配列をコードする塩基配列を有する遺伝子である。さらに好ましくは、配列番号: 1記載の塩基配列の1番目から1125番目、配列番号: 3記載の塩基配列の1番目から1110番目、配列番号: 5記載の塩基配列の1番目から1119番目、配列番号: 21記載の塩基配列の1番か目ら1131番目、配列番号: 23記載の塩基配列の1番目から1110番目、又は配列番号: 25記載の1番目から1119番目を有する遺伝子である。

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする遺伝子は、以下の方法によって得ることができる。

1) 新規G蛋白質共役型レセプター遺伝子の製造方法

#### a)第1製造法

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を産生する能力を有するヒト細胞あるいは組織から mRNA を抽出する。次いでこの mRNA を鋳型として該G蛋白質共役型レセプター蛋白質 mRNA または一部の mRNA 領域をはさんだ2種類のプライマーを作製する。 denature 温度、変性剤添加条件などを改良し、SREB1、SREB2、または SREB3 のそれぞれに適した逆転写酵素ーポリメラーゼ連鎖反応(以下 RT-PCR という)を行うことにより、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質 cDNA またはその一部を得ることができる。さらに、得られたG蛋白質共役型レセプターcDNA またはその一部を適当な発現ベクターに組み込むことにより、宿主細胞で発現させ、該レセプター蛋白質を製造することができる。

まず、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の産生能力を有する細胞あるいは組織、例えばヒト脳またはラット脳から該蛋白質をコードするものを包含する mRNA を既知の方法により抽出する。抽出法としては、グアニジン・チオシアネート・ホット・フェノール法、グアニジン・チオシアネートーグアニジン・塩酸法等が挙げられるが、好ましくはグアニジン・チオシアネート塩化セシウム法が挙げられる。該蛋白質の産生能力を有する細胞あるいは組織は、該蛋白質をコードする塩基配列を有する遺伝子あるいはその一部を用いたノーザン ブロッティング法、該蛋白質に特異的な抗体を用いたウエスタン ブロッティング法などにより特定することができる。

mRNA の精製は常法に従えばよく、例えば mRNA をオリゴ(dT)セルロースカラムに吸着・溶出させ、精製することができる。さらに、ショ糖密度勾配遠心法等により mRNA をさらに分画することもできる。 また、mRNA を抽出せずとも、市販されている抽出済 mRNA を用いても良い。

次に、精製された mRNA をランダムプライマー又はオリゴdTプライマーの存在下で、逆転写酵素反応を行い第1鎖cDNAを合成する。この合成は常法によって行うことができる。得られた第1鎖cDNAを用い、目的遺伝子の一部の領域をはさんだ2種類のプライマーを用いて PCR に供し、目的とする新規G蛋白質共役型レセプターDNA を増幅する。得られた DNAをアガロースゲル電気泳動等により分画する。所望により、上記 DNA を制限酸素等で切断し、接続することによって目的とする DNA 断片を得ることもできる。

### b)第2製造法

本発明の遺伝子は上述の製造法の他、常法の遺伝子工学的手法を用いて製造することもできる。まず、前述の方法で得た mRNA を鋳型として逆転写酵素を用いて1本鎖 cDNA を合成した後、この1本鎖 cDNA から2本鎖 cDNA を合成する。その方法としてはS1ヌクレアーゼ法(Efstratiadis, A. et al. (1976) Cell, 7, 279-288)、Land 法(Land, H. et al. (1981) Nucleic Acids Res., 9, 2251-2266)、O. Joon Yoo 法(Yoo, O. J. et al. (1983) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 79, 1049-1053)、Okayama-Berg 法(Okayama, H. and Berg, P. (1982) Mol. Cell. Biol., 2, 161-170)などが挙げられる。

次に、上述の方法で得られる組換えプラスミドを大腸菌、例えば DH5 α株に導入して形質転換させて、テトラサイクリン耐性あるいはアンピシリン耐性を指標として組換体を選択することができる。宿主細胞の形質転換は、例えば、宿主細胞が大腸菌の場合にはHanahan の方法(Hanahan, D. (1983) J. Mol. Biol., 166, 557–580)、すなわち CaCl<sub>2</sub>や MgCl<sub>2</sub> または RbCl を共存させて調製したコンピテント細胞に該組換え DNA 体を加える方法により実施することができる。なお、ベクターとしてはプラスミド以外にもラムダ系などのファージベクターも用いることができる。

上記により得られる形質転換株から、目的の新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質の DNAを有する株を選択する方法としては、例えば以下に示す各種方法を採用できる。

# ① 合成オリゴヌクレオチドプローブを用いるスクリーニング法

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の全部または一部に対応するオリゴヌクレオチドを合成し(この場合コドン使用頻度を用いて導いたヌクレオチド配列または考えられるヌクレオチド配列を組合せた複数個のヌクレオチド配列のどちらでもよく、また後者の場合、イノシンを含ませてその種類を減らすこともできる)、これをプローブ(32P 又は33P で標識する)として、形質転換株の DNA を変性固定したニトロセルロースフィルターとハイブリダイズさせ、得られたポジティブ株を検索して、これを選択する。

# ② ポリメラーゼ連鎖反応により作製したプローブを用いるスクリーニング法

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の一部に対応するセンスプライマーとアンチセンスプライマーのオリゴヌクレオチドを合成し、これらを組合せてポリメラーゼ連鎖反応 (Saiki, R. K. et al. (1988) Science 239, 487-491)を行い、目的のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の全部又は一部をコードする DNA 断片を増幅する。ここで用いる鋳型 DNA としては、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質を産生する細胞の mRNA より逆転写反応にて合成した cDNA、またはゲノム DNA を用いることができる。このようにして調製した DNA を断片を 32P 又は 33P で標識し、これをプローブとして用いてコロニーハイブリダイゼーションまたはプラークハイブリダイゼーションを行うことにより目的のクローンを選択する。

③ 他の動物細胞で新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質を産生させてスクリーニング する方法

形質転換株を培養し、遺伝子を増幅させ、その遺伝子を動物細胞にトランスフェクトし (この場合、自己複製可能で転写プロモーター領域を含むプラスミドもしくは動物細胞の 染色体に組み込まれ得るようなプラスミドのいずれでもよい)、遺伝子にコードされた蛋白 を細胞表面に産生させる。本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対する抗体を用 いて該蛋白質を検出することにより、元の形質転換株より目的のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする cDNA を有する株を選択する。

- ④ 本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対する抗体を用いて選択する方法 あらかじめ、cDNA を発現ベクターに組込み、形質転換株表面で蛋白を産生させ、本発 明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対する抗体および該抗体に対する2次抗体を用 いて、所望のG蛋白質共役型レセプター蛋白質産生株を検出し、目的の株を選択する。
  - ⑤ セレクティブ・ハイブリダイゼーション・トランスレーションの系を用いる方法

形質転換株から得られる cDNA を、ニトロセルロースフィルター等にブロットし本発明の G蛋白質共役型レセプター蛋白質産生細胞からの mRNA をハイブリダイズさせた後、 cDNA に結合した mRNA を解離させ、回収する。回収された mRNA を蛋白翻訳系、例えば アフリカツメガエルの卵母細胞への注入や、ウサギ網状赤血球ライゼートや小麦胚芽等 の無細胞系で蛋白に翻訳させる。本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対する抗体を用いて検出して、目的の株を選択する。

得られた目的の形質転換株より本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする DNA を採取する方法は、公知の方法(Maniatis, T. et al.(1982): Molecular Cloning—A Laboratory Manual "Cold Spring Harbor Laboratory, NY)に従い実施できる。例えば細胞よりプラスミド DNA に相当する画分を分離し、該プラスミド DNA より cDNA 領域を切り出すことにより行ない得る。

### c)第3製造法

配列番号: 2、4、6、22、または26で表されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を有する遺伝子は、化学合成法によって製造した DNA 断片を結合することによっても製造できる。各 DNA は、DNA 合成機(例えば、Oligo 1000M DNA Synthesizer(Beckman 社)、あるいは、394 DNA/RNA Synthesizer (Applied Biosystems 社)など)を用いて合成することができる。

#### d)第4製造法

本発明の遺伝子を利用して遺伝子工学的手法により得られる物質が本発明のG蛋白 質共役型レセプター蛋白質機能を発現するためには、必ずしも配列表 配列番号:2、4、 6、22、または26に示されるアミノ酸配列のすべてを有するものである必要は無く、例え ばその一部の配列であっても、あるいは他のアミノ酸配列が付加されていても、それが配 列番号:2、4、6、22、または26に示されるアミノ酸配列で示されるG蛋白質共役型レセ プター蛋白質と同一の活性を示す限り、それらの蛋白質もまた本発明のG蛋白質共役型 レセプター蛋白質に包含される。また、一般に真核生物の遺伝子はインターフェロン遺伝 子等で知られているように、多型現象(polymorphism)を示すと考えられ(例えば、Nishi, T. et al. (1985) J. Biochem., 97, 153-159 を参照)、この多型現象によって1または複数個の アミノ酸が置換される場合もあれば、ヌクレオチド配列の変化はあってもアミノ酸は全く変 わらない場合もある。したがって、配列番号:2、4、または6で示されるアミノ酸配列の中 の1もしくは複数個の部位において、1もしくは複数個のアミノ酸残基が置換、失欠、また は挿入されている蛋白質でも配列番号:2、4、または6記載のアミノ酸配列で示されるG 蛋白質共役型レセプターと同一の活性を有していることがありえる。これらの蛋白質は、 本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の同効物と呼び、本発明に含まれる。また、 配列番号:22、24、または26で示されるラット由来アミノ酸配列を有するG蛋白共役型レ セプター、または当該レセプターと同一の活性を有しているG蛋白共役型レセプターも同 効物に包含される。

これらの本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の同効物をコードする塩基配列を有する遺伝子はすべて本発明に含まれる。このような各種の本発明の遺伝子は、上記本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の情報に基づいて、例えばホスファイト・トリエステル法(Hunkapiller, M. et al.(1984) Nature, 10, 105-111)等の常法に従い、核酸の化学合成により製造することもできる。なお、所望アミノ酸に対するコドンはそれ自体公知であり、その選択も任意でよく、例えば利用する宿主のコドン使用頻度を考慮して常法に従い決定できる(Crantham, R. et al.(1981) Nucleic Acids Res.,9 r43-r74)。さらに、これら塩基配列のコドンの一部改変は、常法に従い、所望の改変をコードする合成オリゴヌクレオチドからなるプライマーを利用したサイトスペシフィック・ミュータジェネシス(site specific

mutagenesis)(Mark, D. F. et al. (1984) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81, 5662-5666)等に従うことができる。

以上、a) 乃至d) により得られる DNA の配列決定は、例えばマキサムーギルバートの化学修飾法(Maxam, A. M. and Gilbert, W. (1980): "Methods in Enzymology "65, 499-559)やM13を用いるジデオキシヌクレオチド鎖終結法(Messing, J. and Vieira, J (1982) Gene, 19, 269-276)等により行うことができる。

また、本発明のベクター、本発明の宿主細胞、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質は、下記の方法によって得ることができる。

# 2)本発明のG蛋白質共役型レセプターの組み換え蛋白質の製造方法

単離された本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする遺伝子を含む断片は、適当なベクターDNAに再び組込むことにより、他の真核生物の宿主細胞を形質転換させることができる。さらに、これらのベクターに適当なプロモーターおよび形質発現にかかわる配列を導入することにより、それぞれの宿主細胞において遺伝子を発現させることが可能である。

真核生物の宿主細胞には、脊椎動物、昆虫、酵母等の細胞が含まれ、脊椎動物細胞としては、例えばサルの細胞である COS 細胞(Gluzman, Y. (1981) Cell, 23, 175-182)やチャイニーズ・ハムスター卵巣細胞(CHO)のジヒドロ葉酸レダクターゼ欠損株(Urlaub, G. and Chasin, L. A.(1980) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77, 4216-4220)、ヒト胎児腎臓由来 HEK293 細胞および同細胞に Epstein Barr Virus の EBNA-1 遺伝子を導入した 293-EBNA 細胞 (Invitrogen 社)等がよく用いられているが、これらに限定されるわけではない。

脊椎動物細胞の発現ベクターとしては、通常発現しようとする遺伝子の上流に位置するプロモーター、RNAのスプライス部位、ポリアデニル化部位および転写終結配列等を有するものを使用でき、これはさらに必要により複製起点を有してもよい。該発現ベクターの例としては、SV40の初期プロモーターを有するpSV2dhfr (Subramani, S. et al. (1981) Mol. Cell. Biol., 1, 854-864)、ヒトの elongation factor プロモーターを有する pEF-BOS

(Mizushima, S. and Nagata, S. (1990) Nucleic Acids Res., 18, 5322)、cytomegalovirus プロモーターを有する pCEP4(Invitrogen 社)等を例示できるが、これに限定されない。

宿主細胞として、COS 細胞を用いる場合を例に挙げると、発現ベクターとしては、SV40 複製起点を有し、COS 細胞において自律増殖が可能であり、さらに転写プロモーター、転写終結シグナルおよび RNA スプライス部位を備えたものを用いることができ、例えば、pME18S、(Maruyama, K. and Takebe,Y. (1990) Med. Immunol., 20, 27-32)、pEF-BOS (Mizushima, S. and Nagata, S. (1990) Nucleic Acids Res., 18, 5322)、pCDM8(Seed, B. (1987) Nature, 329, 840-842) 等が挙げられる。該発現ベクターは DEAEーデキストラン法 (Luthman, H. and Magnusson, G. (1983) Nucleic Acids Res., 11, 1295-1308)、リン酸カルシウムーDNA 共沈殿法(Graham, F. L. and van der Ed, A. J. (1973) Virology, 52, 456-457)、FuGENE6(Boeringer Mannheim 社)を用いた方法、および電気パスル穿孔法(Neumann, E. et al.(1982) EMBO J., 1, 841-845)等により COS 細胞に取り込ませることができ、かくして所望の形質転換細胞を得ることができる。

また、宿主細胞として CHO 細胞を用いる場合には、発現ベクターと共に、G418 耐性マーカーとして機能する neo 遺伝子を発現し得るベクター、例えば pRSVneo(Sambrook, J. et al. (1989): "Molecular Cloning-A Laboratory Manual "Cold Spring Harbor Laboratory, NY)や pSV2-neo(Southern, P. J. and Berg,P. (1982) J. Mol. Appl. Genet., 1, 327-341)等をコ・トランスフェクトし、G418 耐性のコロニーを選択することにより新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質を安定に産生する形質転換細胞を得ることができる。また、宿主細胞として 293-EBNA 細胞を用いる場合には、Epstein Barr Virus の複製起点を有し、293-EBNA 細胞で自己増殖が可能な pCEP4(Invitrogen 社)などの発現ベクターを用いて所望の形質転換細胞を得ることができる。

上記で得られる所望の形質転換体は、常法に従い培養することができ、該培養により細胞内または細胞表面に本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質が生産される。該培養に用いられる培地としては、採用した宿主細胞に応じて慣用される各種のものを適宜選択でき、例えば上記 COS 細胞であれば RPMI-1640 培地やダルベッコ修正イーグル

最小必須培地(DMEM)等の培地に必要に応じ牛胎児血清(FBS)等の血清成分を添加したものを使用できる。また、上記 293-EBNA 細胞であれば牛胎児血清(FBS)等の血清成分を添加したダルベッコ修正イーグル最小必須培地(DMEM)等の培地に G418 を加えたものを使用できる。

上記により、形質転換体の細胞内または細胞表面に生産される本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質は、該レセプター蛋白質の物理的性質や化学的性質等を利用した各種の公知の分離操作法により、それらより分離・精製することができる。該方法としては、具体的には例えばレセプター蛋白質を含む膜分画を可溶化した後、通常の蛋白沈殿剤による処理、限外濾過、分子ふるいクロマトグラフィー(ゲル濾過)、吸着クロマトグラフィー、イオン交換体クロマトグラフィー、アフィニティクロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー、(HPLC)等の各種液体クロマトグラフィー、透析法、これらの組合せ等を例示できる。なお、膜分画は常法に従って得ることができる。例えば本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を表面に発現した細胞を培養し、これらをバッファーに懸濁後、ホモジナイズし遠心分離することにより得られる。また、できるだけ緩和な可溶化剤(CHAPS、Triton X-100、ジキトニン等)でG蛋白質共役型レセプター蛋白質を可溶化することにより、可溶化後もレセプターの特性を保持することができる。

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質はマーカー配列とインフレームで融合して発現させることで、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の発現の確認、細胞内局在の確認、精製等が可能になる。マーカー配列としては、例えば、FLAG epitope、Hexa-Histidine tag、Hemagglutinin tag、myc epitope などがある。また、マーカー配列と該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の間にエンテロキナーゼ、ファクターXa、トロンビンなどのプロテアーゼが認識する特異的な配列を挿入することにより、マーカー配列部分をこれらのプロテアーゼにより切断除去する事が可能である。例えば、ムスカリンアセチルコリン受容体と Hexa-Histidine tag とをトロンビン認識配列で連結した報告がある(Hayashi, M.K. and Haga, T. (1996) J. Biochem., 120, 1232–1238)

本発明にはG蛋白質共役型レセプター蛋白質の活性を修飾する化合物、ペプチド及び抗体のスクリーニング法が包含される。該スクリーニング法は、前記により構築されたG蛋白質共役型レセプター蛋白質の生理学的な特性に応じたG蛋白質共役型レセプター蛋白質の修飾の指標を測定する系に被験薬を添加し、該指標を測定する手段を含む。該測定系は、具体的には、以下のスクリーニング方法が挙げられる。また、被験薬は従来G蛋白質共役型レセプターリガンド活性を有することは知られているが該新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質の活性に対して選択的に修飾するか不明な化合物またはペプチド、あるいはケミカルファイルに登録されている種々のG蛋白質共役型レセプターリガンド活性については不明の公知化合物やペプチド、コンビナトリアル・ケミストリー技術(Terrett, N.K., et al. (1995) Tetrahedron, 51, 8135-8137)によって得られた化合物群やファージ・ディスプレイ法(Felici, F., et al. (1991) J. Mol. Biol., 222, 301-310)などを応用して作成されたランダム・ペプチド群を用いることができる。また、微生物の培養上清や、植物、海洋生物由来の天然成分、動物組織抽出物などもスクリーニングの対象となる。あるいは本発明のスクリーニング法により選択された化合物またはペプチドを化学的または生物学的に修飾した化合物またはペプチドを用いうる。

- 3)本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質にリガンド、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の活性を修飾する化合物、ペプチド及び抗体のスクリーニング方法
- a)リガンド結合アッセイ法を利用したスクリーニング方法

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に結合する化合物、ペプチド及び抗体(総称してリガンド)はリガンド結合アッセイ法によりスクリーニングする事ができる。該レセプター蛋白質を発現させた細胞膜、あるいは該レセプター蛋白質精製標品を調製し、リガンド結合アッセイ用に精製されたリガンドを放射性標識(50-2000 Gi/mmol)する。緩衝液、イオン、pHのようなアッセイ条件を最適化し、最適化したバッファー中で同レセプター蛋白質を発現させた細胞膜、あるいは該レセプター蛋白質精製標品を放射性標識したリガンドと共に一定時間インキュベーションする。反応後、ガラスフィルター等で濾過し適量のバッフ

アーで洗浄した後、フィルターに残存する放射活性を液体シンチレーションカウンター等で測定する(全結合量)。放射性標識していないリガンドを上記反応液中に大過剰加えることにより非特異的結合量を測定し、全結合量から非特異的結合量を差し引くことにより特異的結合量がえられる。該レセプター蛋白質を発現させた細胞膜、あるいは該レセプター蛋白質精製標品に対して特異的結合を示したリガンドを本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドとして選択することができる。また、得られた放射活性リガンドの結合阻害を指標に該G蛋白質共役型レセプター蛋白質のアゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体、アンタゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体、アンタゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体、アンタゴニスト活性を有する

### b) GTP rS 結合法を利用したスクリーニング方法

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の活性を修飾する化合物、ペプチド及び抗体は GTP  $\gamma$ S 結合法によりスクリーニングすることが可能である(Lazareno, S. and Birdsall, N.J.M. (1993) Br. J. Pharmacol. 109, 1120–1127)。該レセプター蛋白質を発現させた細胞膜を 20 mM HEPES (pH 7.4), 100 mM NaCl, 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 50 mM GDP 溶液中で、 $^{36}$ S で標識された GTP  $\gamma$ S 400 pM と混合する。被検薬存在下と非存在下でインキュベーション後、ガラスフィルター等で濾過し、結合した GTP  $\gamma$ S の放射活性を液体シンチレーションカウンター等で測定する。被検薬存在下における特異的な GTP  $\gamma$ S 結合の上昇を指標に、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質のアゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体をスクリーニングすることができる。また、得られたアゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体による GTP  $\gamma$ S 結合上昇の抑制を指標に該G蛋白質共役型レセプター蛋白質のアンタゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体をスクリーニングすることができる。

c)細胞内 Ca<sup>++</sup>および cAMP 濃度の変動を利用したスクリーニング方法

多くのG蛋白質共役型レセプター蛋白質はアゴニスト刺激で細胞内の Ca<sup>++</sup>の上昇および/またはcAMP 濃度の上昇または低下を引き起こす。ゆえに本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の活性を修飾する化合物、ペプチド及び抗体は細胞内 Ca<sup>++</sup>またはcAMP 濃度の変動を利用してスクリーニングすることが可能である。Ca<sup>++</sup>濃度の測定はfura2 等を用い、cAMP 濃度の測定は市販の cAMP 測定キット(Amersham 社等)を用いて測定する。

また、Ca<sup>++</sup>および cAMP 濃度に依存して転写量が調節される遺伝子の転写活性を検出することにより間接的に Ca<sup>++</sup>および cAMP 濃度を測定することが可能である。該レセプター蛋白質を発現させた細胞とレセプター蛋白質を発現させていない宿主細胞(コントロール細胞)に化合物、ペプチド、組織抽出物等を一定時間作用させ、Ca<sup>++</sup>および cAMP 濃度を直接あるいは間接的に測定する。コントロール細胞と比較して、該レセプター蛋白質を発現させた細胞特異的な Ca<sup>++</sup>の上昇および/または cAMP 濃度の上昇または低下を指標にアゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体をスクリーニングすることができる。また、得られたアゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体による Ca<sup>++</sup>の上昇および/または cAMP 濃度の上昇または低下を指標に該G蛋白質共役型レセプター蛋白質のアンタゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体をスクリーニングすることができる。

## d)マイクロフィジオメーターを用いたスクリーニング方法

細胞が様々なシグナル応答を行う場合、細胞外への微少な水素イオンの流出が検出される。この水素イオンの流出は、その大部分が、細胞が応答するためのエネルギーを得るための燃料消費で生ずる代謝産物の増加、または細胞のシグナルが直接水素イオンポンプに伝達する場合に生ずる。本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質は、そのシグナル伝達にエネルギーを必要とするため、レセプターの活性化の際には水素イオンの流出が起こる。CYTOSENSOR マイクロフィジオメーター(Molecular Devices 社)により、こ

のような細胞近傍の培地中の微少な水素イオンの流出による pH 変化が検出可能であることから、このようなエネルギーを消費する受容体の活性化の検出に利用できる。

該レセプター蛋白質を発現させた細胞とレセプター蛋白質を発現させていない宿主細胞(コントロール細胞)に化合物、ペプチド、組織抽出物等を一定時間作用させ、水素イオンの流出による pH 変化を測定する。コントロール細胞と比較して、該レセプター蛋白質を発現させた細胞特異的な水素イオンの流出による pH 変化を指標にアゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体をスクリーニングすることができる。また、得られたアゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体による水素イオンの流出による pH 変化を指標に該G蛋白質共役型レセプター蛋白質のアンタゴニスト活性を有する化合物、ペプチド及び抗体をスクリーニングすることができる。

本発明には、G蛋白質共役型レセプター蛋白質または前記スクリーニング法により選択されたG蛋白質共役型レセプター蛋白質の活性を有意に修飾する化合物、ペプチド及び抗体を有効成分とする医薬が包含される。

本発明の G 蛋白質共役型レセプター蛋白質に反応する抗体、例えばポリクローナル抗体、モノクローナル抗体、は各種動物に該新規 G 蛋白質共役型レセプター蛋白質や該 G 蛋白質共役型レセプター蛋白質の断片を直接投与することで得ることができる。また、本発明 G 蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする遺伝子を導入したプラスミドを用いて DNA ワクチン法(Raz, E. et al. (1994) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 91, 9519-9523; Donnelly, J. J. et al. (1996) J. Infect. Dis., 173, 314÷320)によっても得ることができる。

ポリクローナル抗体は該G蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその断片をフロイント完全アジュバントなどの適当なアジュバントに乳濁し、腹腔、皮下また静脈等に免疫して感作した動物、例えばウサギ、ラット、ヤギ、またはニワトリ等の血清または卵から製造される。このように製造された血清または卵からポリクローナル抗体は常法の蛋白質単離精製法により分離精製することができる。そのような方法としては例えば、遠心分離、透析、硫酸アンモニウムによる塩析、DEAE-セルロース、ハイドロキシアパタイト、プロテインAアガロース等によるクロマトグラフィー法が挙げられる。

以上のように分離精製された抗体につき、常法により、ペプシン、パパイン等の蛋白質分解酵素によって消化を行い、引き続き常法の蛋白質単離精製法により分離精製することで、活性のある抗体の一部分を含む抗体断片、例えば、F(ab')2、Fab、Fab'、Fv を得ることができる。

モノクローナル抗体は、ケーラーとミルスタインの細胞融合法(Kohler, G. and Milstein, C. (1975) Nature, 256, 495-497)により当業者が容易に製造することが可能である。

本発明 G 蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその断片をフロイント完全アジュバントなどの適当なアジュバントに乳濁した乳濁液を数週間おきにマウスの腹腔、皮下または静脈に数回繰り返し接種することにより免疫する。最終免疫後、脾臓細胞を取り出し、ミエローマ細胞とと融合してハイブリドーマを作製する。

ハイブリドーマを得るためのミエローマ細胞としては、ヒポキサンチンーグアニンーホスホリボシルトランスフェラーゼ欠損やチミジンキナーゼ欠損のようなマーカーを持つミエローマ細胞、例えば、マウスミエローマ細胞株 P3X63Ag8.U1、を利用する。また、融合剤としてはポリエチレングリーコールを利用する。さらにはハイブリドーマ作製における培地として、イーグル氏最小必須培地、ダルベッコ氏変法最小必須培地、RPMI-1640 などの通常よく用いられているものに適宜 10~30%の牛胎児血清を加えて用いる。融合株は HAT 選択法により選択する。ハイブリドーマのスクリーニングは培養上清を用い、ELISA 法、免疫組織染色法などの周知の方法または前記のスクリーニング法により行い、目的の抗体を分泌しているハイブリドーマのクローンを選択する。また、限界希釈法によって、サブクローニングを繰り返すことによりハイブリドーマの単クローン性を保証する。このようにして得られるハイブリドーマは培地中で 2~4日間、あるいはプリスタンで前処理した BALB/c系マウスの腹腔内で 10~20 日培養することで精製可能な量の抗体が産生される。

このように製造されたモノクローナル抗体は培養上清あるいは腹水から常法の蛋白質 単離精製法により分離精製することができる。そのような方法としては例えば、遠心分離、 透析、硫酸アンモニウムによる塩析、DEAE-セルロース、ハイドロキシアパタイト、プロテ イン A アガロース等によるクロマトグラフィー法が挙げられる。また、モノクローナル抗体ま たはその一部分を含む抗体断片は該抗体をコードする遺伝子の全部または一部を発現ベクターに組み込み、大腸菌、酵母、または動物細胞に導入して生産させることもできる。以上のように分離精製された抗体につき、常法により、ペプシン、パパイン等の蛋白質分解酵素によって消化を行い、引き続き常法の蛋白質単離精製法により分離精製することで、活性のある抗体の一部分を含む抗体断片、例えば、F(ab')2、Fab、Fab'、Fv を得ることができる。

さらには、本発明 G 蛋白質共役型レセプター蛋白質に反応する抗体を、クラクソンらやゼベデらの方法(Clackson, T. et al. (1991) Nature, 352, 624-628; Zebedee, S. et al. (1992) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 89, 3175-3179) により single chain Fv や Fab として得ることも可能である。また、マウスの抗体遺伝子をヒト抗体遺伝子に置き換えたトランスジェニックマウス(Lonberg, N. et al. (1994) Nature, 368, 856-859) に免疫することでヒト抗体を得ることも可能である。

本発明医薬は、G蛋白質共役型レセプターの活性を選択的に制御する新規な薬理作用を有することを特徴としており、該医薬の用途としては該G蛋白質共役型レセプター活性の亢進、低下、変性等の異常に起因するあるいは該異常を発現・併発する疾患である中枢性疾患などが挙げられる。

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質活性修飾化合物、ペプチド、抗体または抗体断片を有効成分とする製剤は、該有効成分のタイプに応じて、それらの製剤化に通常用いられる担体や賦形剤、その他の添加剤を用いて調製されうる。

投与は錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤、細粒剤、散剤、経口用液剤などによる経口投与、あるいは静注、筋注などの注射剤、坐剤、経皮投与剤、経粘膜投与剤などによる非経口投与が挙げられる。特に胃で消化されるペプチドにあっては静注等の非経口投与が望まれる。

本発明による経口投与のための固体組成物は、一つ又はそれ以上の活性物質が少なくとも一つの不活性な希釈剤、例えば乳糖、マンニトール、ブドウ糖、微結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグ

ネシウムなどと混合される。組成物は常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えば滑沢剤、崩壊剤、安定化剤、溶解乃至溶解補助剤などを含有していてもよい。錠剤や丸剤は必要により糖衣又は胃溶性若しくは腸溶性物質などのフィルムで被覆していてもよい。

経口のための液体組成物は、乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば精製水、エタノールを含む。該組成物は不活性な希釈剤以外の添加剤、例えば湿潤剤、懸濁剤、甘味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

非経口のための注射剤としては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を含む。水溶性の溶液剤や懸濁剤には、希釈剤として例えば注射用蒸留水、生理用食塩水などが含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤の希釈剤としてはプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80等を含む。該組成物はさらに湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解乃至溶解補助剤、防腐剤などを含んでいてもよい。組成物は例えばバクテリア保留フィルターを通す濾過、殺菌剤の配合、または照射によって無菌化される。また、無菌の固体組成物を製造し、使用に際し無菌水その他の無菌用注射用媒体に溶解し使用することもできる。

投与量は前記スクリーニング法により選択された有効成分の活性の強さ、症状、投与対象の年齢、性別等を考慮して適宜決定される。

#### 図面の簡単な説明

図1は、SREB1、SREB2、及び SREB3 のアミノ酸配列のアラインメントを示す。

図2は、SREB1のヒト臓器についてのノーザン解析の結果を示す。

図3は、SREB1のヒト脳の各領域についてのノーザン解析の結果を示す。

図4は、SREB2のヒト臓器についてのノーザン解析の結果を示す。

図5は、SREB2のヒト脳の各領域についてのノーザン解析の結果を示す。

図6は、SREB3のヒト臓器についてのノーザン解析の結果を示す。

図7は、SREB3のヒト脳の各領域についてのノーザン解析の結果を示す。

図8は、SREB1、SREB2 または SREB3 蛋白質の発現を確認した結果を示す。

図9は、抗3LO抗体の SREB1、SREB2 または SREB3 に対する結合活性を示す。

図10は、抗C24抗体の SREB1 に対する結合活性を示す。

図11は、SREB1、SREB2 または SREB3 を導入した細胞における pCRE-Luc 由来のルシフェラーゼ活性を示す。

図12は、SREB1、SREB2 または SREB3 を導入した細胞における pSRE-Luc 由来のルシフェラーゼ活性を示す。

## 発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を更に具体的に開示するために、実施例を記載するが、本発明は実施例に限定されるものではない。なお、特に断りがない場合は、公知の方法(Maniatis, T. at al. (1982): "Molecular Cloning - A Laboratory Manual" Cold Spring Harbor Laboratory, NY)に従って実施可能である。

(実施例1)新規G蛋白質共役型レセプターファミリー蛋白質をコードする遺伝子の単離本発明のG蛋白質共役型レセプターファミリー蛋白質(SREB1、SREB2 または SREB3)をコードする全長 cDNA は、ヒト脳由来の poly A+ RNA(Clontech 社)を template として RT-PCR により取得した。

新規G蛋白質共役型レセプターヒト SREB1 の増幅には forward primer として 5'-AAAATCTAGA CGCGATGGCGAACGCGAGCGA-3'(配列番号: 7)、reverse primer として 5'-AAAATCTAGA GTCTATGTGGCGGGGCCTCCC-3'(配列番号: 8)を用いた(それぞれの 5'末端には Xbal site が付加してある)。RT-PCR は Pfu DNA polymerase(Stratagene 社)を用い 5% formamide 存在下で 98 ℃(20 秒) / 64 ℃(30 秒) / 74 ℃(3 分) のサイクルを 34 回繰り返した。その結果、約 1.2 kbp の DNA 断片が増幅された。この断片を Xbalで消化した後、pCEP4 plasmid(Invitrogen 社)を用いてクローニングした。pCEP4 plasmid

は、動物細胞において強力なプロモーター活性を示す CMV プロモーターを持っているので、動物細胞に組み換え蛋白質を発現させるのに使用できる。得られたクローンの塩基配列は dideoxy terminator 法により ABI377 DNA Sequencer(Applied Biosystems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列表 配列番号: 1に示す。

同配列は 1125 base の open reading frame(配列番号: 1の第 1 番目から第 1125 番目)を持っている。open reading frame から予測されるアミノ酸配列(375 アミノ酸)を配列表配列番号: 2に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型レセプターの特徴である 7 個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型レセプターをコードすることが解った。

新規G蛋白質共役型レセプターヒト SREB2 の増幅には forward primer として 5'-AAAATCTAGA TCTATGGCGAACTATAGCCATGCA-3'(配列番号:9)、reverse primer として 5'-AAAATCTAGA AAGGCTAAAGATTTACAGATGCTCC-3'(配列番号:10)を用いた(それぞれの 5'末端には Xbal site が付加してある)。RT-PCR は Pfu DNA polymerase (Stratagene 社)を用い96°C(20 秒) / 54°C(30 秒) / 74°C(3 分)のサイクルを 34 回繰り返した。その結果、約1.2 kbp の DNA 断片が増幅された。この断片を Xbal で消化した後、pCEP4 plasmid(Invitrogen 社)を用いてクローニングした。 得られたクローンの塩基配列は dideoxy terminator 法により ABI377 DNA Sequencer(Applied Biosystems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列表 配列番号:3 に示す。

同配列は 1110 base の open reading frame(配列番号:3の第1番目から第1110番目)を持っている。open reading frame から予測されるアミノ酸配列(370 アミノ酸)を配列表配列番号:4 に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型レセプターの特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型レセプターをコードすることが解った。

新規G蛋白質共役型レセプターヒト SREB3 の増幅には forward primer として 5'-AAAATCTAGA GTATGGCCAACACTACCGGAGAG-3'(配列番号: 11)、reverse primer として5'-AAAATCTAGA CCTGTCTGCCTACCAGCCTGC-3'(配列番号: 12)を用いた(そ

れぞれの 5'末端には Xbal site が付加してある)。RT-PCR は Pfu DNA polymerase (Stratagene 社)を用い 5% formamide 存在下で 98℃(20 秒) / 62℃(30 秒) / 74℃(3 分) のサイクルを 34 回繰り返した。その結果、約 1.2 kbp の DNA 断片が増幅された。この断片を Xbal で消化した後、pCEP4 plasmid(Invitrogen 社)を用いてクローニングした。 得られたクローンの塩基配列は dideoxy terminator 法により ABI377 DNA Sequencer(Applied Biosystems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列表 配列番号:5 に示す。

同配列は 1119 base の open reading frame (配列番号: 5の第1番目から第1119番目)を持っている。open reading frame から予測されるアミノ酸配列(373 アミノ酸)を配列表 配列番号: 6 に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型レセプターの特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型レセプターをコードすることが解った。

新規G蛋白質共役型レセプターSREB ファミリー(SREB1、SREB2 または SREB3)と既存のG蛋白質共役型レセプターファミリーとのホモロジーはそれぞれアミノ酸配列で25%以下である。

一方、SREB1 と SREB2 のホモロジーは 52%、SREB1 と SREB3 のホモロジーは 52%、SREB2 と SREB3 のホモロジーは 63%と既存のG蛋白質共役型レセプターとのホモロジーに比べ有意に高い(図1)。このことは本発明のG蛋白質共役型レセプターSREB1、SREB2 または SREB3 が既存のG蛋白質共役型レセプターとは独立した新規なG蛋白質共役型レセプターファミリーを形成していることを示している。

(実施例2)組織におけるヒト新規G蛋白質共役型レセプターファミリー遺伝子の発現分布 Northern blot hybridization 法により本発明のG蛋白質共役型レセプター遺伝子の発現分布を解析した。ヒト SREB1 の probe には cDNA 断片(配列番号: 1の第 722 番目から第 1054 番目)を用いた。ヒトの各臓器由来の poly A+ RNA(2 μg)をブロットしたメンブレン (Clontech 社)と probe の hybridization は 50% formamide、5 x SSPE、10 x Denhardt's 溶

液、2% SDS、100 μg/ml 変性サケ精子 DNA を含む溶液中で、42°C(18 時間)で行った。メンブレンは、最終的に 0.2 x SSC、0.1% SDS を含む溶液で2回(65°C、30分)洗浄した。ヒトの各臓器(心臓、脳、胎盤、肺、肝臓、骨格筋、腎臓、膵臓、脾臓、胸腺、前立腺、精巣、卵巣、小腸、大腸、末梢血白血球)について Northern 解析を行ったところ、図2に示すように 3 kb の mRNA が脳、卵巣、精巣、心臓、前立腺で、3 kb と 2.3 kb の mRNA が末梢血白血球で検出された。また、膵臓でも 3 kb のシグナルが若干検出された。さらに、ヒト脳の各領域(扁桃体、尾状核、脳梁、海馬、黒質、視床下核、視床、小脳、大脳皮質、延髄、脊髄、大脳皮質後頭葉、大脳皮質前頭葉、大脳皮質側頭葉、被殻)についても Northern解析を行った。本発明のG蛋白質共役型レセプターヒト SREB1 遺伝子の 3 kb の mRNAは調べた全てのヒト脳領域で検出され、ヒト脳内で広範に発現していることがわかった(図3)。

ヒト SREB2 の probe には cDNA 断片(配列番号:3 の第 558 番目から第 888 番目)を用いた。上記同条件で Northern 解析を行ったところ、図4に示すように 3.2 kb の mRNA が脳で、 2.4 kb、3.5 kb、6.3 kbの mRNA が精巣で検出された。また、3.5 kbのシグナルが胎盤、脾臓で、3.2 kb のシグナルが小腸で若干検出された。本発明のG蛋白質共役型レセプターヒト SREB2 遺伝子の 3.2 kbの mRNA は脳の中でも扁桃体、尾状核、海馬、黒質、視床下核、視床、小脳、大脳皮質群、被殻で多く検出され、脳梁、延髄、脊髄ではあまり検出されなかった。また、脳各領域で 7.8 kb のシグナルが若干検出された(図5)。

ヒト SREB3 の probe には cDNA 断片(配列番号:5 の第 1 番目から第 652 番目)を用いた。上記同条件で Northern 解析を行ったところ、図6に示すように 4 kb、5.1 kb の mRNA が脳で、4 kb、5.1 kb、9.7 kb の mRNA が卵巣で検出された。本発明のG蛋白質共役型レセプターヒト SREB3 遺伝子の mRNA は脳の各領域で 4 kb をメインに 5.1 kb、若干 9.7 kb のシグナルとして検出され、4 kb の mRNA は扁桃体、海馬、視床下核、小脳、大脳皮質で、5.1 kb の mRNA は黒質、視床下核、脊髄で比較的多く検出された(図7)。

以上の結果より、本発明のG蛋白質共役型レセプターファミリー遺伝子 SREB1、SREB2 または SREB3 は中枢神経系、泌尿器生殖器系を中心に発現していることが示された。

# (実施例3)ヒト新規G蛋白質共役型レセプターファミリー蛋白質の発現の確認

ヒト SREB1、SREB2 または SREB3 を発現させるための発現ベクターとして pCEP4 (Invitrogen 社)を用いた。そのとき、ヒト SREB1、SREB2 または SREB3 の N 末端にマーカー配列として FLAG epitope を融合するために、SREB1、SREB2 または SREB3 の蛋白質コーディング配列の 5'末端に ATGGACTACAAGGACGACGATGACAAGGGGGATCCTG(配列番号: 13)を挿入した。このように構築したプラスミドはそれぞれ、pCEP4-FL-SREB1、pCEP4-FL-SREB2、pCEP4-FL-SREB3 とした。これらのプラスミドを用いることで、ヒトSREB1、SREB2 または SREB3 のポリペプチドの N 末端に Met Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp Lys Gly lle Leu(配列番号14)が融合したポリペプチドが発現する。

10cm シャーレに 293-EBNA(Invitrogen 社)を 1x10<sup>6</sup> 細胞で播種して1日培養後、8 μg の pCEP4-FL-SREB1、pCEP4-FL-SREB2、pCEP4-FL-SREB3 および pCEP4-FL(ベクターのみ)を FuGENE6(Boeringer Mannheim 社)を用いて遺伝子導入した。遺伝子導入後、一日培養した細胞を回収、洗浄後、20 mM Tris.HCl(pH7.4)/150 mM NaCl/コンプリート ™ (Boeringer Mannheim 社)に懸濁してポリトロンにてホモジェナイズした。ホモジェネートに 最終濃度 0.2%、0.1%、0.2%になるように Triton X-100、Digitonin、sodium cholate を加え、4 °Cで 2 時間インキュベーションし、可溶化した。可溶化サンプルから M2-agarose (Sigma 社)を用いて FLAG epitope 融合蛋白を免疫沈降した。免疫沈降物を 200 μM FLAG peptide/20 mM Tris-HCl(pH7.4)/150 mM NaCl で溶出した。溶出サンプルは濃縮後、SDS/10%~20% アクリルアミドゲル(第一化学薬品社)を用いて電気泳動後、ブロッティング装置を用いて PVDF 膜に転写した。転写後の PVDF 膜に、ブロッキング後、マウス抗 FLAG モノクローナル抗体(M2; Sigma 社)、西洋わさびパーオキシダーゼ標識ウサギ抗マウス IgG ポリクローナル抗体(Zymed 社)を順次反応させた。反応後、ECL ウエスタンブロッティング検出システム(アマシャムファルマシア社製)を用いて SREB1、SREB2 または SREB3 蛋白質の発現を確認した(図8)。

抗 FLAG 抗体と反応する蛋白質は pCEP4-FL を導入した細胞には存在しないが、pCEP4-FL-SREB1、pCEP4-FL-SREB2、pCEP4-FL-SREB3 を導入した細胞では、35-45 kDa のバンドとして検出された。ヒト SREB1、ヒト SREB2、またはヒト SREB3 の推定分子量はそれぞれ、39.8 kDa、42.0 kDa、41.5 kDa であり、ほぼ予測される分子量にバンドが存在した。また、ヒト SREB1 では二量体と考えられる 65-75 kDa のバンドも検出された。

(実施例4)ラット SREB1(rSREB1), ラット SREB2(rSREB2), またはラット SREB3(rSREB3)蛋白質をコードする遺伝子の単離

rSREB1、rSREB2、又は rSREB3 をコードする全長 cDNA は、ラット脳由来の poly A+RNA(Clontech 社)を template として RT-PCR により取得した。

rSREB1 の 増 幅 に は forward primer と し て 5'-AAAATCTAGACGCGATGGCGAACGCTAGTGA-3'(配列番号: 15)、reverse primer とし て 5'-AAAATCTAGA CACTTTGAGAGTCTTGTGAAGGC-3'(配列番号: 16)を用いた(それぞれの 5'末端には Xbal site が付加してある)。cDNA の増幅、クローニング、塩基配列決定は実施例1と同様の方法で行った。明らかになった配列を配列表 配列番号: 21に示す。

同配列は 1131 base の open reading frame(配列番号:21の第1番目から第1131番目)を持っている。open reading frame から予測されるアミノ酸配列(377 アミノ酸)を配列表配列番号:22に示す。予想アミノ酸配列はヒト SREB1 と 97%一致していることから、本遺伝子が rSREB1 をコードすることが解った。

rSREB2 の 増 幅 に は forward primer と し て 5'-AAAATCTAGATCTATGGCGAACTATAGCCATGC-3'(配列番号: 17)、reverse primer として 5'-AAAATCTAGA AAGGCTAAAGATTTACAGATGCTCC-3'(配列番号: 18)を用いた(それぞれの 5'末端には Xbal site が付加してある)。cDNA の増幅、クローニング、塩

基配列決定は実施例1と同様の方法で行った。明らかになった配列を配列表 配列番号:23に示す。

同配列は1110 base の open reading frame(配列番号:23の第1番目から第1110番目)を持っている。open reading frame から予測されるアミノ酸配列(370 アミノ酸)を配列表配列番号:24に示す。予想アミノ酸配列はヒト SREB2 と 100%一致していることから、本遺伝子が rSREB2 をコードすることが解った。

rSREB3 の 増 幅 に は forward primer と し て 5'-AAAATCTAGACAAATACTGAACTGGCCGATCCCC-3'(配列番号:19)、reverse primer として 5'-AAAATCTAGA TGTTGGCCCCAGTATGGTGATCAT-3'(配列番号:20)を用いた(それぞれの 5'末端には Xbal site が付加してある)。cDNA の増幅、クローニング、塩基配列決定は実施例1と同様の方法で行った。明らかになった配列を配列表 配列番号:25に示す。

同配列は1119 base の open reading frame(配列番号:25の第1番目から第1119番目)を持っている。open reading frame から予測されるアミノ酸配列(373 アミノ酸)を配列表配列番号:26に示す。予想アミノ酸配列はヒト SREB3 と 99%一致していることから、本遺伝子が rSREB3 をコードすることが解った。

#### 実施例 5 ヒト SREB1 に対する抗体の作製

ヒト SREB1 に対する抗体を作製するための免疫用抗原としてヒト SREB1 の部分アミノ酸配列をグルタチオン-S-トランスフェラーゼ(GST)と融合したものを用いた。実際には、ヒト SREB1 のアミノ酸配列(配列番号2)の208番目から282番目の領域(3LO)および351番目から375番目の領域(C24)に相当する cDNA フラグメントに制限酵素 BamHI およびXhol 切断部位を結合した形でPCR 法にて増幅し、GST Gene Fusion Vector(pGEX-5X-1:アマシャムファルマシア社製)の BamHI、Xhol の間に挿入した。このように構築したプラスミドで、大腸菌 BL21(DE3) pLysS(Novagen 社製)のコンピテントセルを形質転換した。その

形質転換株を培養し、1mM IPTG にて発現誘導することで、GST-3LO 融合蛋白および GST-C24 融合蛋白を大腸菌内に発現させた。GST-3LO および GST-C24 は大腸菌破砕物から Glutathione Sepharose4B(アマシャムファルマシア社製)を用いて使用説明書に準じて精製した。

精製した GST-3LO 融合蛋白と Freund's complete adjuvant(CalBioChem 社)を等量混合しエマルジョン化したものを白色レグホン雌(140日齢)のフォアブリキュウス嚢付近に投与した。投与量は初回が 1mg でその後2週間おきに 0.5mg ずつ4回投与した。最終免疫後、採卵し、卵黄を生理食塩水で希釈後、デキストラン硫酸を用いて脱脂した後、DEAE Sepharose(アマシャムファルマシア社製)を用いて、IgYを精製し抗 3LO 抗体とした。また、精製した GST-C24 融合蛋白は TiterMax Gold(CytRX 社)と等量混合しエマルジョン化したものを日本白色ウサギ(6週齢)の背部皮下に投与した。投与量は初回が 1mg でその後2週間おきに 0.5mg ずつ2回投与した。最終免疫後、採血し、血清から、ProteinG Sepharose(アマシャムファルマシア社製)を用いて使用説明書に準じて、IgG を精製し抗C24 抗体とした。

抗 3LO 抗体はヒト SREB1 のアミノ酸配列(配列番号2)の208番目から282番目の領域を抗原としていること、この部分アミノ酸配列は SREB1、SREB2または SREB3で共通する配列を多く含むこと(図1参照)から、抗 3LO 抗体は SREB1、SREB2または SREB3 を共通に認識する可能性が考えられる。また、抗 C24 抗体はヒト SREB1 のアミノ酸配列(配列番号2)の351番目から375番目の領域を抗原としていること、この部分アミノ酸配列は SREB2、3 には存在せず SREB1 にのみ存在する配列であること(図1参照)から、抗 C24 抗体は SREB1 のみを認識する可能性が考えられる。そこで、抗 3LO 抗体および抗 C24 抗体の特異性を確認するために、実施例3で調製した SREB1、SREB2 または SREB3 を発現させた 293-EBNA の抗 FLAG 抗体の免疫沈降物と抗 3LO 抗体および抗 C24 抗体を用いてウエスタンブロッティングを行った。

実際には、SDS/10%~20% アクリルアミドゲル(第一化学薬品社)を用いて電気泳動後、 ブロッティング装置を用いて PVDF 膜に転写した。 転写後の PVDF 膜に、ブロッキング後、 10  $\mu$ g/ml の抗 3LO 抗体、西洋わさびパーオキシダーゼ標識ウサギ抗二ワトリ  $\mu$ g ポリクローナル抗体( $\mu$ g/ml の抗 C24 抗体、西洋わさびパーオキシダーゼ標識ヤギ抗ウサギ  $\mu$ g ポリクローナル抗体( $\mu$ g/ml の抗 C24 抗体、西洋わさびパーオキシダーゼ標識ヤギ抗ウサギ  $\mu$ g ポリクローナル抗体( $\mu$ g/ml の抗 C24 抗体、西洋わせるかした。反応後、ECL ウエスタンブロッティング検出システム( $\mu$ g/ml の抗 FLAG 抗体と同等の位置に  $\mu$ GEP4-FL-SREB1、 $\mu$ GEP4-FL-SREB2、または  $\mu$ GEP4-FL-SREB3を導入した細胞で検出された(図9)。また、抗 C24 抗体と反応するバンドは実施例3の抗 FLAG 抗体と同等の位置に  $\mu$ GEP4-FL-SREB1を導入した細胞にのみ検出された(図10)。

以上の結果より、抗 3LO 抗体は SREB1、SREB2 または SREB3 を認識する抗体であり、 抗 C24 抗体は SREB1 のみを認識する抗体であることが示された。これらの抗体を用いる ことで、ウエスタンブロット法や免疫組織染色法等で天然の SREB1、SREB2 または SREB3 を検出することが可能となった。

実施例6 ヒト SREB1、SREB2 または SREB3 導入細胞における cAMP-response element(CRE)、serum response element(SRE)を介した転写活性の検討

CRE あるいは SRE を介した転写活性の上昇は、様々な G 蛋白質共役型レセプターの 細胞内情報伝達系の活性化に伴って引き起こされる(Lolait, S.J., et al. (1992) Nature, 357, 336-339; Hoeltzel, W.L., et al. (1997) Am. J. Physiol., 273, C2037-C2045; An, S., et al. (1998) J. Biol. Chem., 273, 7906-7910)。また、G 蛋白質共役型レセプターはアゴニスト非存在下でも一部の遷移的な活性型コンフォメーションを介して細胞内情報伝達系が部分的に活性化されることが知られている(Kenakin, T. (1995) Trens Pharmacol. Sci., 16, 188-192)。これらのことより、アゴニスト非存在下でも、SREB1、SREB2 または SREB3 導入細胞での CRE および SRE を介した転写活性の変化が見いだされれば、該 G 蛋白質共役型レセプターが機能的であること、また、該 G 蛋白質共役型レセプターの細胞内情報伝達系の活性化が CRE および SRE を介した転写活性とつながることを証明できる。

ヒト SREB1、SREB2 または SREB3 を発現させるための発現ベクターとして pEF-BOS

(Mizushima, S. and Nagata, S. (1990) Nucleic Acids Res., 18, 5322)を用い、pEF-BOS-SREB1、pEF-BOS-SREB2、pEF-BOS-SREB3 を作製した。24 ウェルプレートに 293-EBNA(Invitrogen 社)を 8x10<sup>4</sup> 細胞で播種して1日培養後、250 ng の pEF-BOS-SREB1、pEF-BOS-SREB2、pEF-BOS-SREB3 および pEF-BOS(ベクターのみ)を 25 ng の CRE-reporter plasmid pCRE-Luc(Stratagene 社)あるいは SRE-reporter plasmid pSRE-Luc (Stratagene 社)と共に FuGENE6(Boeringer Mannheim 社)を用いて遺伝子導入した(各 3 ウェル)。遺伝子導入後、12 時間ごとに PicaGene Cell Culture Lysis Reagent Luc(ニッポンジーン社)を用いて細胞を溶解し、PicaGene Luminescence Kit(ニッポンジーン社)を用いて各 reporter plasmid から産生されるルシフェラーゼ活性を測定した。

遺伝子導入後 24 時間における SREB1、SREB2 または SREB3 を導入した細胞のルシフェラーゼ活性を、ベクターのみを導入した細胞(コントロール)のルシフェラーゼ活性に対する相対活性(コントロールを 1 とする)として処理した結果を図11(pCRE-Luc 由来のルシフェラーゼ活性)、図12(pSRE-Luc 由来のルシフェラーゼ活性)に示す。CRE を介した転写活性は SREB1 導入細胞で最も上昇し、SREB2、SREB3 導入細胞でもコントロールに対して有意に上昇していた。一方、SRE を介した転写活性は SREB2 導入細胞で最も上昇し、SREB1、SREB3 導入細胞で最も上昇し、SREB1、SREB3 導入細胞でもコントロールに対して有意に上昇していた。

これらの結果により SREB1、SREB2 または SREB3 が機能的レセプターであり、該 G 蛋白質共役型レセプターの細胞内情報伝達系の活性化が CRE あるいは SREを介した転写活性の上昇につながることが示された。

#### 産業上の利用可能性

本発明により、中枢神経系に発現している新規なG蛋白質共役型レセプターファミリー蛋白質 SREB1、SREB2 または SREB3、該蛋白質をコードする遺伝子、該遺伝子を含むベクター、該ベクターを含む宿主細胞、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の製造方法が提供された。

また、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質と被験薬を接触させることにより、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の活性を修飾する化合物、ペプチド及び抗体をスクリーニングし、新たな医薬、特に、新たな中枢性疾患治療剤をスクリーニングすることを可能にした。

本発明の中枢神経系に発現しているG蛋白質共役型レセプター蛋白質の活性を特異的に修飾する化合物、ペプチド及び抗体を有効成分とする医薬は、中枢神経系の機能性/器質性疾患の治療薬剤等としての有用性が期待できる。また、本発明のG蛋白質共役型レセプターファミリー蛋白質は中枢神経系のみならず、泌尿器生殖器系で発現していることから、その活性を特異的に修飾する化合物、ペプチド及び抗体を有効成分とする医薬は泌尿器生殖器系に関わる疾患の治療薬剤等としての有用性が期待できる。また、本発明のG蛋白質共役型レセプターの内例えば SREB1 蛋白質は中枢神経系、泌尿器生殖器系に加え、心臓、末梢白血球で発現していることから SREB1 蛋白質の活性を特異的に修飾する化合物、ペプチド及び抗体を有効成分とする医薬は中枢性疾患、泌尿器生殖器系に関わる疾患に加え循環器系疾患、免疫炎症系疾患の治療薬剤等としての有用性が期待できる。

本発明新規G蛋白質共役型レセプターファミリーSREB1、SREB2 または SREB3 はヒトとラットでアミノ酸の保存率が極めて高い。この保存率は既存のG蛋白質共役型レセプターファミリーの中で最も高く、このことは新規G蛋白質共役型レセプターファミリーSREB1、SREB2、及び SREB3 の生体内での役割、特に中枢神経系での生理的役割の重要性を示していると考えられる。また、ヒトとラットでアミノ酸配列が 97%以上の保存率を示していることから、本新規G蛋白質共役型レセプターファミリーSREB1、SREB2 または SREB3 に作用する薬物の活性には種差が殆ど無いと考えられる。従って、本発明のG蛋白質共役型レセプターは、それ自体又は当該レセプターを用いたスクリーニングから得られた化合物又は蛋白質を医薬として開発する際、ヒトに対する薬理効果を試験するに先立って、予め、例えばラット等の動物実験を行うことができるという利点があり、動物実験データからデータからヒトの臨床データを予測することが容易である点で有用である。

本発明G蛋白質共役型レセプター蛋白質に対する抗体は、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の臓器での発現およびその変動を ELISA アッセイ、ラジオイムノアッセイ、ウエスタンブロット法等によって検出することが可能であり、診断薬として有用である。また、該新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質の活性を修飾する抗体は該新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質が関与する疾患の治療薬として、さらに該レセプター蛋白質の分離精製の道具としても有用である。

#### 請求の範囲

- 1. 配列番号: 2、4、6、22、または26記載のアミノ酸配列を有しているG蛋白質共役型レセプター蛋白質、あるいは、該蛋白質の同効物であるG蛋白質共役型レセプター蛋白質。
- 2. 配列番号: 2、4、6、22、または26記載のアミノ酸配列を有するG蛋白質共役型 レセプター蛋白質。
- 3. 請求の範囲1に記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする塩基配列を 有する遺伝子。
- 4. 請求の範囲3記載の遺伝子を含むベクター。
- 5. 請求の範囲4記載のベクターを含む宿主細胞。
- 6. 請求の範囲5記載の宿主細胞を用いる請求の範囲1または乃至2記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質、あるいは、該蛋白質の同効物であるG蛋白質共役型レセプター蛋白質の製造方法。
- 7. 請求の範囲1または2記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質と被験化合物とを接触させ、当該G蛋白質共役型レセプター蛋白質作用薬をスクリーニングする方法。
- 8. 請求の範囲1または2記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドに対する抗体またはその断片。

図1

SREB SREB SREB	1 2 3	M A M A	N A N Y N T	S F	P (I A )	G G A D P E	S G N I E V	G G R L Q R S G A	E A A L S A L S	A L	. G - · - L · S A	TA	- L F L Y V	K L K L	ATI TSI VLI	G F	I I M	C V	s L'A s v v s l a	G N G N	36 38 40
	_						1 / D								<b>75.</b> T				L P A F P E F P E		
SREB SREB SREB	1 2 3	L A N S A S	A R V K V R	R A N C	AA	A A T W S W	A G T Y T F	A P :	PGA -GI	LIT	C K	L L V I I V	AF AF	L A L G M A	A L F V L S	CF	H A T	AF AF	L L I M L F M L F	C I	116 115 117
SREB SREB SREB	2	SV	TR	ΥL	. A :	$\mathbf{L}(\mathbf{A})$	:0:0	R + S		RL	$\mathbf{n}_{\mathrm{F}}$	Tot Tr	CIT.	Δ 17 .	J T C	W 37	TAT FIT	TC	L A A V A M V A M	75 77	156 154 156
	44						_												L L A L L A		193 194 196
SREB SREB SREB	2	$\mathbf{L} \mathbf{L}$	$\mathbf{A}[\mathbf{T}]$	Q	VY	4 Est	(L		V	DR	RK	MK	PV	OF	7 A A	VS	O.M	INT THE	FHG FHG FHG	PC	233 234 236
عببت	<b>Z</b> .	E 2	GQ	$\mathbf{A} E$	$\mathbf{A} \mathbf{A} \mathbf{I}$	WY	L A	G F (	3 R G	РТ	קקי	P T T.	T. G	TR	ONIA	NT	ייף י	RR	RLI RLI - LI	. 37 T.	273 274 275
SREB SREB SREB	2	DE	FK	M		RI	SR	MF	VIM	I IN F	T. F	T ATE	T. Tat	GP	V T. 3	TAC	V To	RV	L V F A F V F	GP	313 314 315
SREE SREE SREE	1 2 3	A V V V A V	P C	AGGI	L	T A T A A T	S V A V A V	W L W M	FF SF SF	A Q I A Q I A Q I	A G : A G : A A V	INP	V V F V I V	C F C F	L F I F S I L L I	NRI NRI NKI		D C R C K K C	FR FS LR	AQF TTL THA	353 354 355
SREE SREE SREE	3 1 3 2 3 3	P C L Y P -	CCR	S I K S I G S	PR S- IG	T T  G A	Q A R L P A	THPRPR	P - · E P ·	C I	D L 1	K G I	G L V I V M	•							376 371 374

図2

1.4-

2.4-

4.4-

9.5<sub>-</sub>

心臓

脳

胎盤

肺

肝臓

骨格筋

腎臓

膵臓

7.5-

脾臓

胸腺

前立腺

精巣

卵巣

小腸

大腸

末梢血白血球

図3

9.5 7.5 1.4 1.4



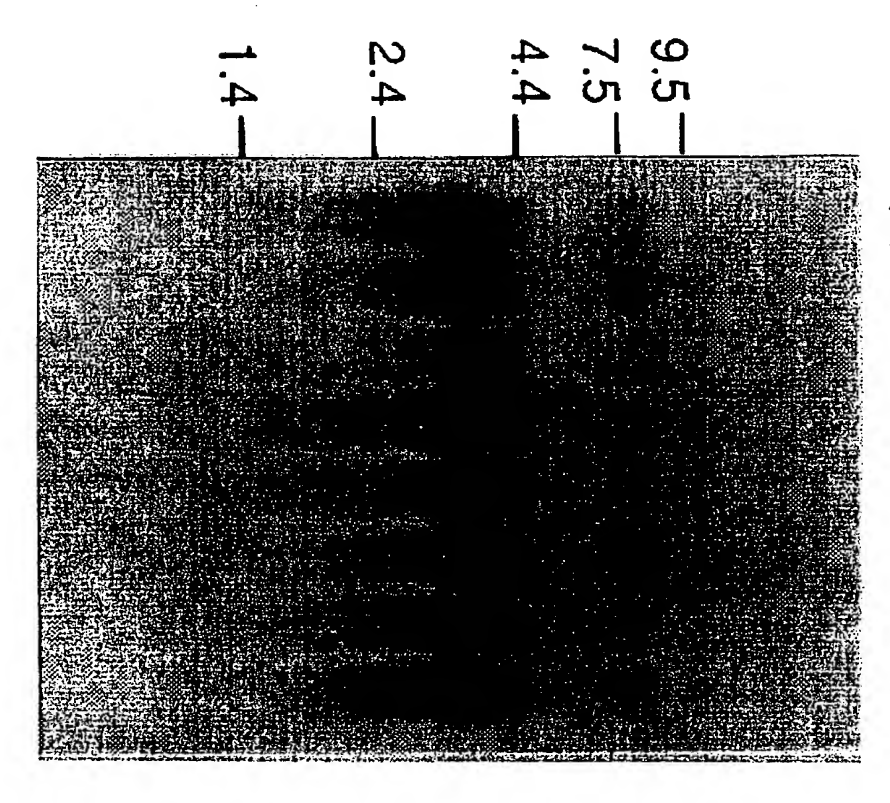
9.5-7.5-2.4図4 7.5 2.4 1.4 1.4

> 心臓 脳胎胎 胎胎 肺肝臓 骨臓 膵臓

9.5-7.5-2.4-1.4-

1

図5



扁尾 脳海全黒視株体核 深馬 脳質原体 視点

9.5 7.5 1.4 1.4

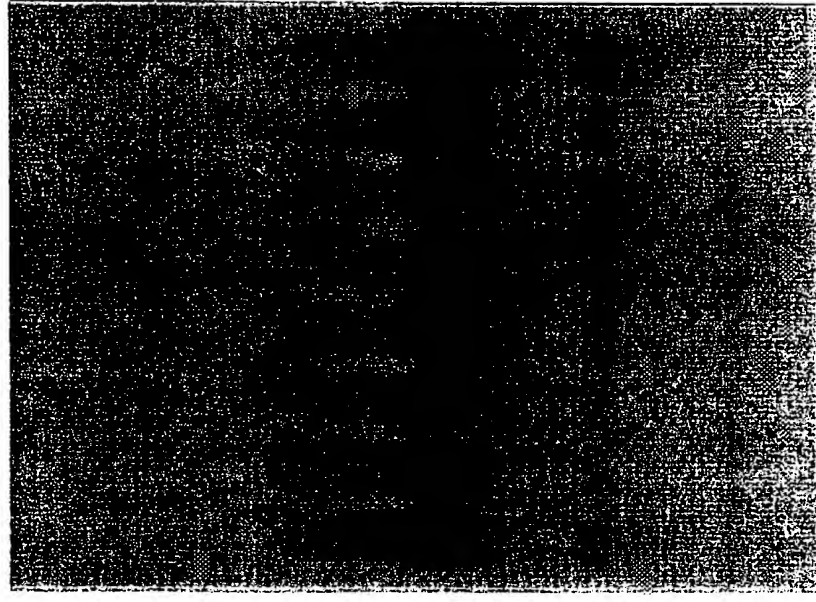


図6

脳 肺

心臟 胎盤 肝臓 骨格筋 腎臓 膵臓

脾臓 胸腺 前立腺 精巣 卵巣 小腸 大腸 末梢血白血球

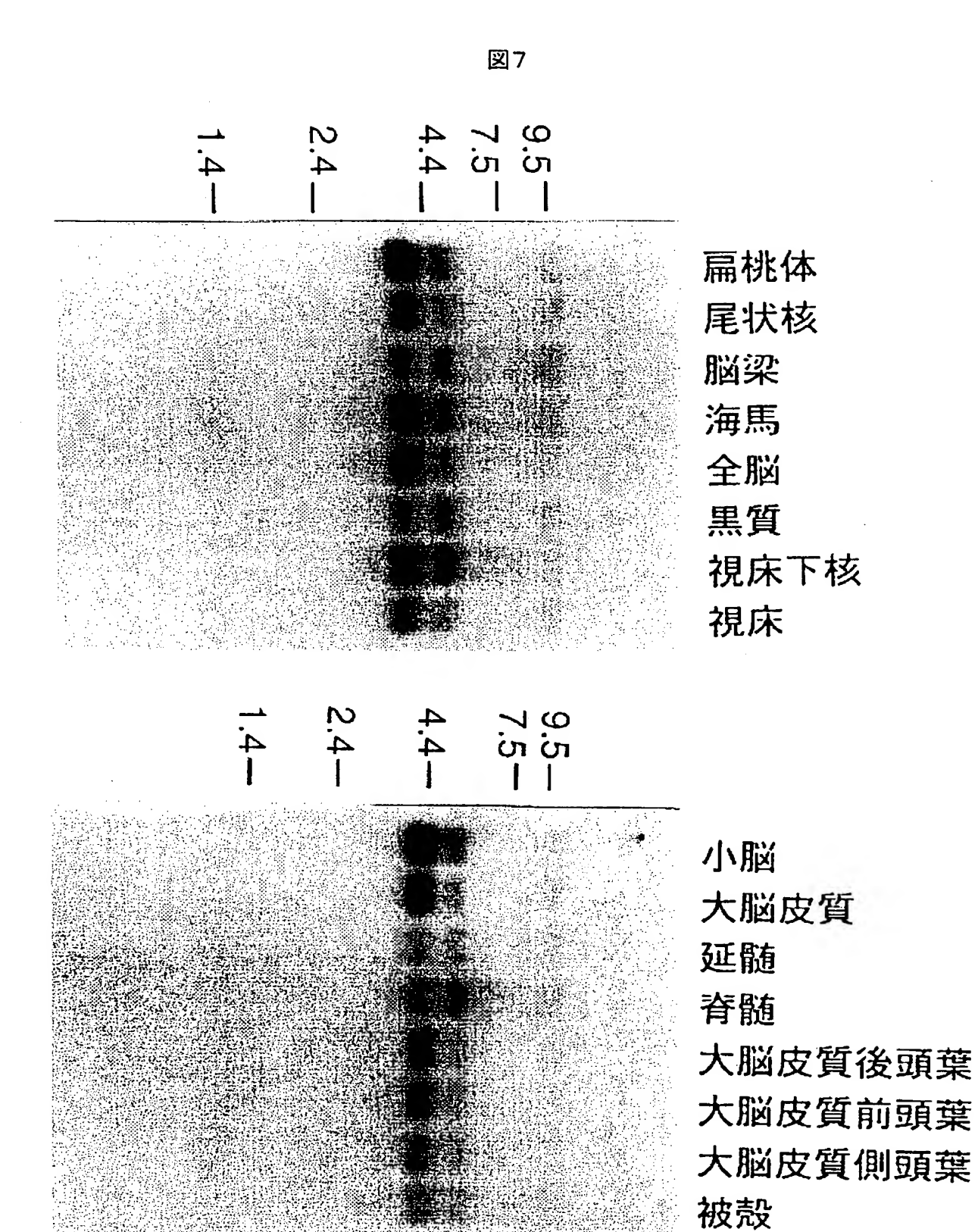
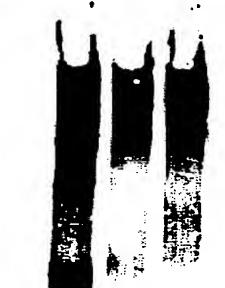


図8





97.4—

66.2



42.4—

30.3

20.1 —

anti-FLAG

図9

図10

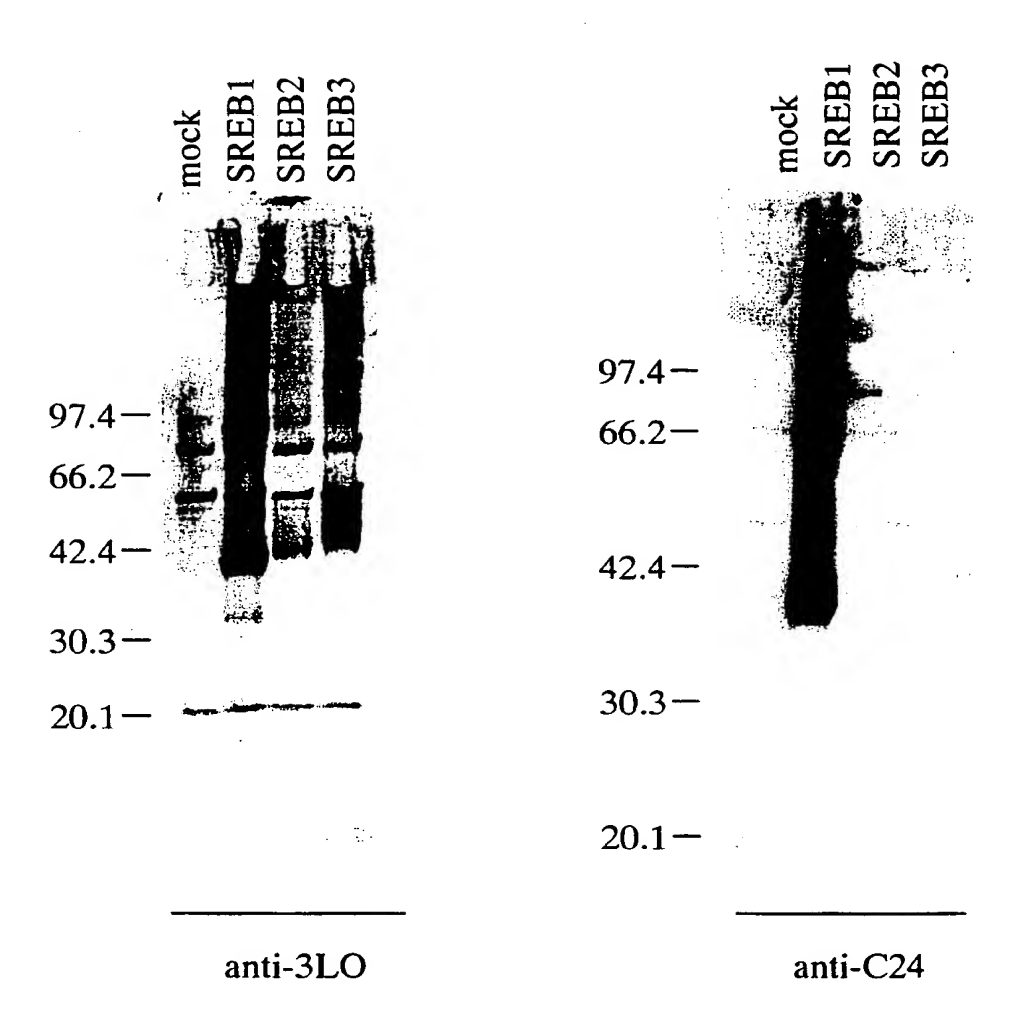


図11

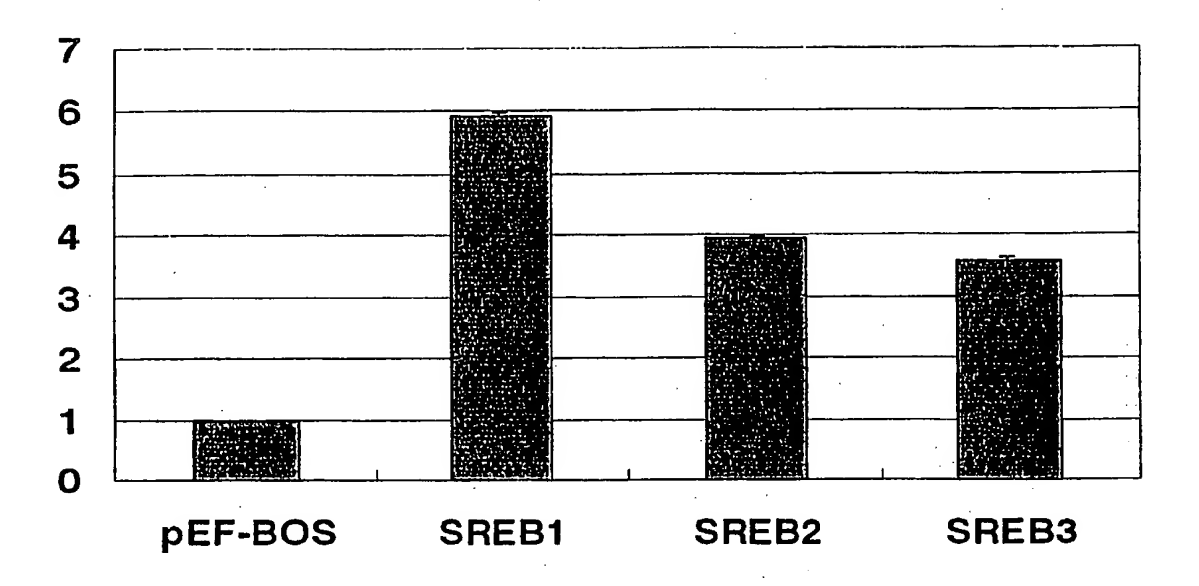
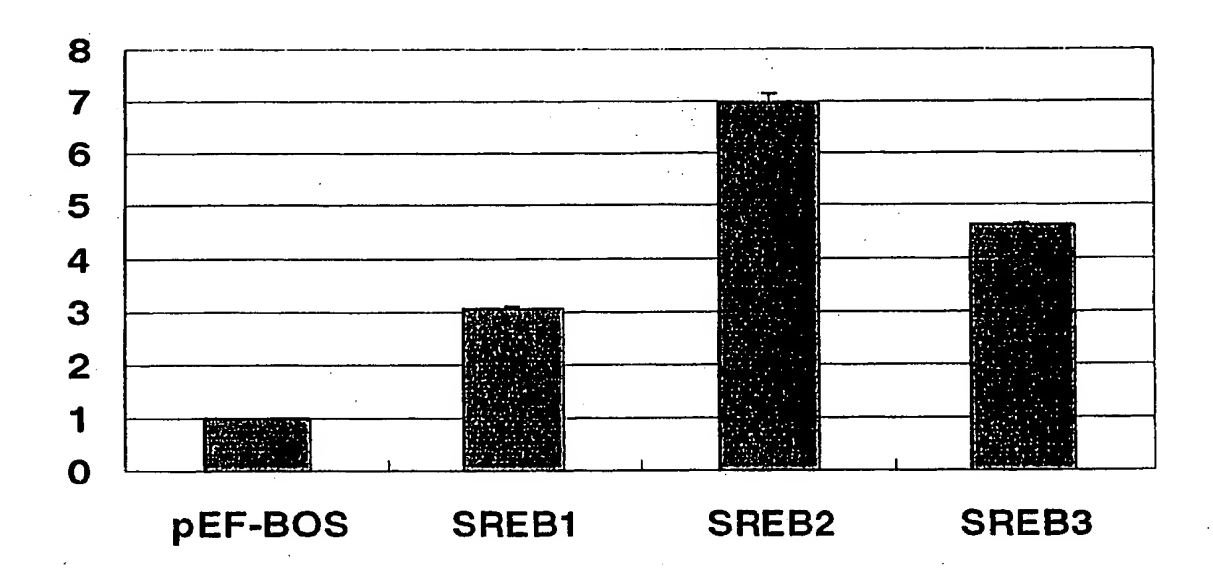


図12



### SEQUENCE LIST

<110	0> Y	aman	ouch	i Ph	arma	ceut	ical	Co.	, L	td.						
<126	0> A	nov	el G	pro	tein	cou	pled	rec	epto	r pr	otei	n .				
<130	)> Y	9905	-PCT													
		P P1			45											
		P P1:			74											
(160	)> 2	6		•												
(170	)> P	aten	tln '	Ver.	2.0											
(211 (212	0> 1 1> 1 2> D 3> H		sapi	ens												
(222	> C  !> (	DS 1) REB1	(112	5)												
atg	gcg Ala	aac Asn	gcg Ala	agc Ser 5	gag Glu	ccg Pro	ggt Gly	ggc Gly	agc Ser 10	ggc Gly	ggc Gly	ggc Gly	gag Glu	gcg Ala 15	gcc Ala	48
gcc Nla	ctg Leu	ggc Gly	ctc Leu 20	aag Lys	ctg Leu	gcc Ala	acg Thr	ctc Leu 25	agc Ser	ctg Leu	ctg Leu	ctg Leu	tgc Cys 30	gtg Val	agc Ser	96
ta .eu	gcg Ala	ggc Gly 35	aac Asn	gtg Val	ctg Leu	ttc Phe	gcg Ala 40	ctg Leu	ctg Leu	atc	gtg Val	cgg Arg 45	gag Glu	cgc Arg	agc Ser	144
tg .eu	cac His 50	cgc Arg	gcc Ala	ccg Pro	tac Tyr	tac Tyr 55	ctg Leu	ctg Leu	ctc Leu	gac Asp	ctg Leu 60	tgc Cys	ctg Leu	gcc Ala	gac Asp	192
gg ily 65	ctg Leu	cgc Arg	gcg Ala	ctc Leu	gcc Ala 70	tgc Cys	ctc Leu	ccg Pro	gcc Ala	gtc Val 75	atg Met	ctg Leu	gcg Ala	gcg	cgg Arg 80	240
gt	gcg Ala	gcg Ala	gcc Ala	gcg Ala 85	gcg Ala	ggg Gly	gcg Ala	ccg Pro	ccg Pro 90	ggc Gly	gcg Ala	ctg Leu	ggc Gly	tgc Cys 95	aag Lys	288
tg .eu	ctc Leu	gcc Ala	ttc Phe 100	ctg Leu	gcc Ala	gcg Ala	ctc Leu	ttc Phe 105	tgc Cys	ttc Phe	cac His	gcc Ala	gcc Ala 110	ttc Phe	ctg Leu	336

ctg Leu	ctg Leu	ggc Gly 115	Val	ggc	gtc Val	acc Thr	cgc Arg 120	Tyr	ctg Leu	gcc	atc lle	gcg Ala 125	His	cac His	cgc Arg	384
ttc Phe	tat Tyr 130	Ala	gag Glu	cgc Arg	ctg Leu	gcc Ala 135	Gly	tgg Trp	ccg Pro	tgc Cys	gcc Ala 140	Ala	atg Met	ctg Leu	gtg Val	432
tgc Cys 145	gcc Ala	gcc Ala	tgg Trp	gcg Ala	ctg Leu 150	gcg Ala	ctg Leu	gcc Ala	gcg Ala	gcc Ala 155	Phe	ccg Pro	cca Pro	gtg Val	ctg Leu 160	480
gac Asp	ggc Gly	ggt Gly	ggc Gly	gac Asp 165	gac Asp	gag Glu	gac Asp	gcg Ala	ccg Pro 170	tgc Cys	gcc Ala	ctg Leu	gag Glu	cag Gln 175	cgg Arg	528
ccc Pro	gac Asp	ggc Gly	gcc Ala 180	ccc Pro	ggc Gly	gcg Ala	ctg Leu	ggc Gly 185	t t c Phe	c t g Leu	ctg Leu	ctg Leu	ctg Leu 190	gcc Ala	gtg Val	576
gtg Val	gtg Val	ggc Gly 195	gcc Ala	acg Thr	cac His	ctc Leu	gtc Val 200	tac Tyr	ctc Leu	cgc Arg	ctg Leu	ctc Leu 205	ttc Phe	ttc Phe	atc Ile	624
c <b>ac</b> His	gac Asp 210	cgc Arg	cgc Arg	aag Lys	atg Met	cgg Arg 215	ccc Pro	gcg Ala	cgc Arg	ctg Leu	gtg Val 220	ccc Pro	gcc Ala	gtc Val	agc Ser	672
cac His 225	gac Asp	tgg Trp	acc Thr	ttc Phe	cac His 230	ggc Gly	ccg Pro	ggc Gly	gcc Ala	acc Thr 235	ggc Gly	cag Gin	gcg Ala	gcc Ala	gcc Ala 240	720
aac Asn	tgg Trp	acg Thr	Ala	ggc Gly 245	ttc Phe	ggc Gly	cgc Arg	ggg Gly	ccc Pro 250	acg Thr	ccg Pro	ccc Pro	gcg Ala	ctt Leu 255	gtg Val	768
ggc Gly	atc	cgg Arg	ccc Pro 260	gca Ala	ggg Gly	ccg Pro	Gly	cgc Arg 265	ggc Gly	gcg Ala	cgc Arg	Arg	ctc Leu 270	ctc Leu	gtg Val	816
ctg Leu	gaa Glu	gaa Glu 275	ttc Phe	aag Lys	acg Thr	gag Glu	aag Lys 280	agg Arg	ctg Leu	tgc Cys	aag Lys	atg Met 285	ttc Phe	tac Tyr	gcc Ala	864
gtc Val	acg Thr 290	ctg Leu	ctc Leu	t t c Phe	ctg Leu	ctc Leu 295	ctc Leu	tgg Trp	ggg Gly	ccc Pro	tac Tyr 300	gtc Val	gtg Val	gcc Ala	agc Ser	912
tac Tyr 305	ctg Leu	cgg Arg	gtc Val	ctg Leu	gtg Val 310	cgg Arg	ccc Pro	ggc Gly	gcc Ala	gtc Val 315	ccc Pro	cag Gln	gcc Ala	tac Tyr	ctg Leu 320	960
acg Thr	gcc Ala	tcc Ser	gtg Val	tgg Trp 325	ctg Leu	acc Thr	ttc Phe	gcg Ala	cag Gln 330	gcc Ala	ggc Gly	atc lle	aac Asn	ccc Pro 335	gtc Val	1008

gtg tgc ttc ctc ttc aac agg gag ctg agg gac tgc ttc agg gcc cag Val Cys Phe Leu Phe Asn Arg Glu Leu Arg Asp Cys Phe Arg Ala Gln tto ccc tgc tgc cag agc ccc cgg acc acc cag gcg acc cat ccc tgc Phe Pro Cys Cys Gln Ser Pro Arg Thr Thr Gln Ala Thr His Pro Cys gac ctg aaa ggc att ggt tta tga Asp Leu Lys Gly lle Gly Leu **<210> 2** <211> 375 <212> PRT <213 > Homo sapiens <400> 2 Met Ala Asn Ala Ser Glu Pro Gly Gly Ser Gly Gly Gly Glu Ala Ala Ala Leu Gly Leu Lys Leu Ala Thr Leu Ser Leu Leu Leu Cys Val Ser Leu Ala Gly Asn Val Leu Phe Ala Leu Leu Ile Val Arg Glu Arg Ser Leu His Arg Ala Pro Tyr Tyr Leu Leu Leu Asp Leu Cys Leu Ala Asp Gly Leu Arg Ala Leu Ala Cys Leu Pro Ala Val Met Leu Ala Ala Arg Arg Ala Ala Ala Ala Gly Ala Pro Pro Gly Ala Leu Gly Cys Lys Leu Leu Ala Phe Leu Ala Ala Leu Phe Cys Phe His Ala Ala Phe Leu Leu Leu Gly Val Gly Val Thr Arg Tyr Leu Ala Ile Ala His His Arg Phe Tyr Ala Glu Arg Leu Ala Gly Trp Pro Cys Ala Ala Met Leu Val Cys Ala Ala Trp Ala Leu Ala Leu Ala Ala Ala Phe Pro Pro Val Leu Asp Gly Gly Asp Asp Glu Asp Ala Pro Cys Ala Leu Glu Gin Arg Pro Asp Gly Ala Pro Gly Ala Leu Gly Phe Leu Leu Leu Ala Val 

Val Val Gly Ala Thr His Leu Val Tyr Leu Arg Leu Leu Phe Phe Ile 195 200 205

His Asp Arg Arg Lys Met Arg Pro Ala Arg Leu Vai Pro Ala Val Ser 210 215 220

His Asp Trp Thr Phe His Gly Pro Gly Ala Thr Gly Gln Ala Ala 225 230 235 240

Asn Trp Thr Ala Gly Phe Gly Arg Gly Pro Thr Pro Pro Ala Leu Val 245 250 255

Gly lie Arg Pro Ala Gly Pro Gly Arg Gly Ala Arg Arg Leu Leu Val 260 265 270

Leu Glu Glu Phe Lys Thr Glu Lys Arg Leu Cys Lys Met Phe Tyr Ala 275 280 285

Val Thr Leu Leu Phe Leu Leu Leu Trp Gly Pro Tyr Val Val Ala Ser 290 295 300

Tyr Leu Arg Val Leu Val Arg Pro Gly Ala Val Pro Gln Ala Tyr Leu 305 310 315 320

Thr Ala Ser Val Trp Leu Thr Phe Ala Gln Ala Gly Ile Asn Pro Val 325 330 335

Val Cys Phe Leu Phe Asn Arg Glu Leu Arg Asp Cys Phe Arg Ala Gln 340 345 350

Phe Pro Cys Cys Gln Ser Pro Arg Thr Thr Gln Ala Thr His Pro Cys 355 360 365

Asp Leu Lys Gly lle Gly Leu 370 375

<210> 3

<211> 1113

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

**<222> (1)...(1110)** 

**<223> SREB2** 

<400> 3

atg gcg aac tat agc cat gca gct gac aac att ttg caa aat ctc tcg 48
Met Ala Asn Tyr Ser His Ala Ala Asp Asn Ile Leu Gln Asn Leu Ser
1 10 15

cct cta aca gcc ttt ctg aaa ctg act tcc ttg ggt ttc ata ata gga 96 Pro Leu Thr Aia Phe Leu Lys Leu Thr Ser Leu Gly Phe lie lie Gly 20 25 30

gtc agc gtg gtg ggc aac ctc ctg atc tcc att ttg cta gtg a Val Ser Val Val Gly Asn Leu Leu lle Ser lle Leu Leu Val L 35 40 45	aaa gat 144 Lys Asp
aag acc ttg cat aga gca cct tac tac ttc ctg ttg gat ctt t Lys Thr Leu His Arg Ala Pro Tyr Tyr Phe Leu Leu Asp Leu C 50 55 60	tgc tgt 192 Cys Cys
tca gat atc ctc aga tct gca att tgt ttc cca ttt gtg ttc a Ser Asp lie Leu Arg Ser Ala lie Cys Phe Pro Phe Val Phe A 65 70 75	aac tct 240 Asn Ser 80
gtc aaa aat ggc tct acc tgg act tat ggg act ctg act tgc a Val Lys Asn Gly Ser Thr Trp Thr Tyr Gly Thr Leu Thr Cys L 85 90	aaa gtg – 288 _ys Val 95
att gcc ttt ctg ggg gtt ttg tcc tgt ttc cac act gct ttc a ile Ala Phe Leu Gly Val Leu Ser Cys Phe His Thr Ala Phe M 100 105 110	atg ctc 336 Met Leu
ttc tgc atc agt gtc acc aga tac tta gct atc gcc cat cac c Phe Cys lle Ser Val Thr Arg Tyr Leu Ala lle Ala His His A 115 120 125	gc ttc 384 Arg Phe
tat aca aag agg ctg acc ttt tgg acg tgt ctg gct gtg atc t Tyr Thr Lys Arg Leu Thr Phe Trp Thr Cys Leu Ala Val lle C 130 135 140	gt atg 432 Cys Met
gtg tgg act ctg tct gtg gcc atg gca ttt ccc ccg gtt tta g Val Trp Thr Leu Ser Val Ala Met Ala Phe Pro Pro Val Leu A 145 150 155	gac gtg 480 Asp Val 160
ggc act tac tca ttc att agg gag gaa gat caa tgc acc ttc c Gly Thr Tyr Ser Phe lie Arg Glu Glu Asp Gln Cys Thr Phe G 165 170	aa cac 528 In His 75
cgc tcc ttc agg gct aat gat tcc tta gga ttt atg ctg ctt c Arg Ser Phe Arg Ala Asn Asp Ser Leu Gly Phe Met Leu Leu Leu 180 185 190	tt gct 576 .eu Ala
ctc atc ctc cta gcc aca cag ctt gtc tac ctc aag ctg ata t Leu lle Leu Leu Ala Thr Gln Leu Val Tyr Leu Lys Leu lle Pi 195 200 205	tt ttc 624 he Phe
gtc cac gat cga aga aaa atg aag cca gtc cag ttt gta gca g Val His Asp Arg Arg Lys Met Lys Pro Val Gln Phe Val Ala A 210 220	ca gtc 672 la Val
agc cag aac tgg act ttt cat ggt cct gga gcc agt ggc cag g Ser Gln Asn Trp Thr Phe His Gly Pro Gly Ala Ser Gly Gln A 235	ca gct 720 la Ala 240
gcc aat tgg cta gca gga ttt gga agg ggt ccc aca ccc ac Ala Asn Trp Leu Ala Gly Phe Gly Arg Gly Pro Thr Pro Pro Ti 245 250 25	cc ttg 768 hr Leu 55

										0/4	4					
ctg Leu	ggc Gly	atc lle	agg Arg 260	caa Gin	aat Asn	gca Ala	aac Asn	acc Thr 265	aca Thr	ggc Gly	aga Arg	aga Arg	agg Arg 270	cta Leu	t t g Leu	816
gtc Val	tta Leu	gac Asp 275	gag Glu	ttc Phe	aaa Lys	atg Met	gag Glu 280	Lys	aga Arg	atc	agc Ser	aga Arg 285	atg Met	ttc Phe	tat Tyr	864
ata lle	atg Met 290	act Thr	ttt Phe	ctg Leu	ttt Phe	cta Leu 295	acc Thr	ttg Leu	tgg Trp	ggc Gly	ccc Pro 300	tac Tyr	ctg Leu	gtg Val	gcc Ala	912
tgt Cys 305	tat Tyr	tgg Trp	aga Arg	gtt Val	ttt Phe 310	gca Ala	aga Arg	ggg Gly	cct Pro	gta Val 315	gta Val	cca Pro	ggg Gly	gga Gly	ttt Phe 320	960
cta Leu	aca Thr	gct Ala	gct Ala	gtc Val 325	tgg Trp	atg Met	agt Ser	ttt Phe	gcc Ala 330	Gln	gca Ala	gga Gly	atc lle	aat Asn 335	cct Pro	1008
ttt Phe	gtc Val	tgc Cys	att 11e 340	ttc Phe	tca Ser	aac Asn	agg Arg	gag Glu 345	ctg Leu	agg Arg	cgc Arg	tgt Cys	ttc Phe 350	agc Ser	aca Thr	1056
acc Thr	ctt Leu	ctt Leu 355	tac Tyr	tgc Cys	aga Arg	aaa Lys	tcc Ser 360	agg Arg	tta Leu	cca Pro	agg Arg	gaa Glu 365	cct Pro	tac Tyr	tgt Cys	1104
	ata 11e 370	tga														1113
<211 <212	)> 4 > 37 !> PR !> Ho	-	ap i e	ns												
	> 4 Ala	Asn	Tyr	Ser 5	His	Ala	Ala	Asp	Asn 10	lle	Leu	GIn	Asn	Leu 15	Ser	
Pro	Leu	Thr	Ala 20	Phe	Leu	Lys	Leu	Thr 25	Ser	Leu	Gly	Phe	11e 30	He	Gly	
la I	Ser	Val 35	Val	Gly	Asn	Leu	Leu 40	lle	Ser	lle	Leu	Leu 45	Val	Lys	Asp	
_ys	Thr 50	Leu	His	Arg	Ala	Pro 55	Tyr	Tyr	Phe	Leu	Leu 60	Asp	Leu	Cys	Cys	
Ser 65	Asp	ile	Leu	Arg	Ser 70	Ala	He	Cys	Phe	Pro 75	Phe	Val	Phe	Asn	Ser 80	
/al	Lys	Asn	Gly	Ser 85	Thr	Trp	Thr	Tyr	Gly 90	Thr	Leu	Thr	Cys	Lys 95	Val	

lle Ala Phe Leu Gly Val Leu Ser Cys Phe His Thr Ala Phe Met Leu 100 105 110

Phe Cys lle Ser Val Thr Arg Tyr Leu Ala Ile Ala His His Arg Phe 115 120 125

Tyr Thr Lys Arg Leu Thr Phe Trp Thr Cys Leu Ala Val lle Cys Met 130 135 140

Val Trp Thr Leu Ser Val Ala Met Ala Phe Pro Pro Val Leu Asp Val 145 150 155 160

Gly Thr Tyr Ser Phe lle Arg Glu Glu Asp Gln Cys Thr Phe Gln His 165 170 175

Arg Ser Phe Arg Ala Asn Asp Ser Leu Gly Phe Met Leu Leu Ala 180 185 190

Leu lie Leu Leu Ala Thr Gin Leu Vai Tyr Leu Lys Leu lie Phe Phe 195 200 205

Val His Asp Arg Arg Lys Met Lys Pro Val Gln Phe Val Ala Ala Val 210 215 220

Ser Gln Asn Trp Thr Phe His Gly Pro Gly Ala Ser Gly Gln Ala Ala 225 230 235 240

Ala Asn Trp Leu Ala Gly Phe Gly Arg Gly Pro Thr Pro Pro Thr Leu 245 250 255

Leu Gly lle Arg Gln Asn Ala Asn Thr Thr Gly Arg Arg Arg Leu Leu 260 265 270

Val Leu Asp Glu Phe Lys Met Glu Lys Arg lle Ser Arg Met Phe Tyr 275 280 285

lle Met Thr Phe Leu Phe Leu Thr Leu Trp Gly Pro Tyr Leu Val Ala 290 295 300

Cys Tyr Trp Arg Val Phe Ala Arg Gly Pro Val Val Pro Gly Gly Phe 305 310 315

Leu Thr Ala Ala Val Trp Met Ser Phe Ala Gln Ala Gly lle Asn Pro 325 330 335

Phe Val Cys lle Phe Ser Asn Arg Glu Leu Arg Arg Cys Phe Ser Thr 340 350

Thr Leu Leu Tyr Cys Arg Lys Ser Arg Leu Pro Arg Glu Pro Tyr Cys 355

Val 11e 370

WO 99/46378

### PCT/JP99/01191

										0/ 4	.4					
<21 <21	0> 5 1> 1 2> DI 3> He	122 NA	sapi	ens												
<222	0> 1> Cl 2> (* 3> SI	1)	(1119	9)												
<400	)\															
atg	gcc													ctg Leu 15		48
														ctg Leu		96
														gtg Val	ctc Leu	144
														gac Asp		192
														gtg Val		240
														agc Ser 95		288
														gcc Ala		336
														cac His		384
														gtc Val		432
														gtc Val		480
														atc lle 175		528
gag	cat	cgc	tac	ttc	aag	gcc	aat	gac	acg	ctg	ggc	ttc	atg	ctt	atg	576

Glu	His	Arg	Tyr 180		Lys	Ala	Asn	Asp 185	Thr	Leu	Gly	Phe	Me t 190	Leu	Met	
ttg Leu	gct Ala	gtg Val 195	ctc Leu	atg Met	gca Ala	gct Ala	acc Thr 200	cat His	gct Ala	gtc Val	tac Tyr	ggc Gly 205	aag Lys	ctg Leu	ctc Leu	624
ctc Leu	ttc Phe 210	gag Glu	tat Tyr	cgt Arg	cac His	cgc Arg 215	aag Lys	atg Met	aag Lys	cca Pro	gtg Val 220	cag Gin	atg Met	gtg Val	cca Pro	672
gcc Ala 225	atc	agc Ser	cag Gln	aac Asn	tgg Trp 230	aca Thr	ttc Phe	cat His	ggt Gly	ccc Pro 235	ggg Gly	gcc Ala	acc Thr	ggc Gly	cag Gin 240	720
gct Ala	gct Ala	gcc Ala	aac Asn	tgg Trp 245	atc	gcc Ala	ggc Gly	ttt Phe	ggc Gly 250	cgt Arg	ggg Gly	ccc Pro	atg Met	cca Pro 255	cca Pro	768
acc Thr	ctg Leu	ctg Leu	ggt Gly 260	atc	cgg Arg	cag Gln	aat Asn	ggg Gly 265	cat His	gca Ala	gcc Ala	agc Ser	cgg Arg 270	cgg Arg	cta Leu	816
ctg Leu	ggc Gly	atg Met 275	gac Asp	gag Glu	gtc Val	aag Lys	ggt Gly 280	gaa Glu	aag Lys	cag Gln	ctg Leu	ggc Gly 285	cgc Arg	atg Met	ttc Phe	864
tac Tyr	gcg Ala 290	atc	aca Thr	ctg Leu	ctc Leu	ttt Phe 295	ctg Leu	ctc Leu	ctc Leu	tgg Trp	tca Ser 300	ccc Pro	tac Tyr	atc	gtg Val	912
gcc Aia 305	tgc Cys	tac Tyr	tgg Trp	cga Arg	gtg Val 310	ttt Phe	gtg Val	aaa Lys	gcc Ala	tgt Cys 315	gct Ala	gtg Vai	ccc Pro	cac His	cgc Arg 320	960
tac Tyr	ctg Leu	gcc Ala	act Thr	gct Ala 325	gtt Val	tgg Trp	atg Met	agc Ser	ttc Phe 330	gcc Ala	cag Gln	gct Ala	gcc Ala	gtc Val 335	aac Asn	1008
cca Pro	att	gtc Vai	tgc Cys 340	ttc Phe	ctg Leu	ctc Leu	aac Asn	aag Lys 345	gac Asp	ctc Leu	aag Lys	aag Lys	tgc Cys 350	ctg Leu	agg Arg	1056
act Thr	cac His	gcc Ala 355	ccc Pro	tgc Cys	tgg Trp	ggc Gly	aca Thr 360	gga Gly	ggt Gly	gcc Ala	ccg Pro	gct Ala 365	ccc Pro	aga Arg	gaa Glu	1104
ccc Pro				atg Met	tga											1122

<210> 6
<211> 373
<212> PRT
<213> Homo sapiens

Pro Pro Ser Ala Ser Ala Tyr Val Lys Leu Val Leu Leu Gly Leu IIe 20 25 30

Met Cys Val Ser Leu Ala Gly Asn Ala IIe Leu Ser Leu Leu Val Leu 35 40 45

Lys Glu Arg Ala Leu His Lys Ala Pro Tyr Tyr Phe Leu Leu Asp Leu 50 55 60

Cys Leu Ala Asp Gly lle Arg Ser Ala Val Cys Phe Pro Phe Val Leu 65 70 75 80

Ala Ser Val Arg His Gly Ser Ser Trp Thr Phe Ser Ala Leu Ser Cys 85 90 95

Lys lie Val Ala Phe Met Ala Val Leu Phe Cys Phe His Ala Ala Phe 100 105 110

Met Leu Phe Cys lle Ser Val Thr Arg Tyr Met Ala lle Ala His His 115 120 125

Arg Phe Tyr Ala Lys Arg Met Thr Leu Trp Thr Cys Ala Ala Val Ile 130 135 140

Cys Met Ala Trp Thr Leu Ser Val Ala Met Ala Phe Pro Pro Val Phe 145 150 155 160

Asp Val Gly Thr Tyr Lys Phe lie Arg Glu Glu Asp Gln Cys lie Phe 165 170 175

Glu His Arg Tyr Phe Lys Ala Asn Asp Thr Leu Gly Phe Met Leu Met 180 185 190

Leu Ala Val Leu Met Ala Ala Thr His Ala Val Tyr Gly Lys Leu Leu 195 200 205

Leu Phe Glu Tyr Arg His Arg Lys Met Lys Pro Val Gln Met Val Pro 210 220

Ala lle Ser Gln Asn Trp Thr Phe His Gly Pro Gly Ala Thr Gly Gln 235 240

Ala Ala Asn Trp lle Ala Gly Phe Gly Arg Gly Pro Met Pro Pro 245 250 255

Thr Leu Leu Gly lle Arg Gln Asn Gly His Ala Ala Ser Arg Arg Leu 260 265 270

Leu Gly Met Asp Glu Val Lys Gly Glu Lys Gln Leu Gly Arg Met Phe 275 280 285

Tyr Ala lle Thr Leu Leu Phe Leu Leu Leu Trp Ser Pro Tyr lle Val 290 295 300

Ala Cys Tyr Trp Arg Val Phe Val Lys Ala Cys Ala Val Pro His Arg 305 310 315 320

Tyr Leu Ala Thr Ala Val Trp Met Ser Phe Ala Gln Ala Ala Val Asn 325 330 335

Pro lle Val Cys Phe Leu Leu Asn Lys Asp Leu Lys Lys Cys Leu Arg 340 345 350

Thr His Ala Pro Cys Trp Gly Thr Gly Gly Ala Pro Ala Pro Arg Glu 355 360 365

Pro Tyr Cys Val Met 370

<210> 7

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 Description of Artificial Sequence: Forward primer

<400> 7

aaaatctaga cgcgatggcg aacgcgagcg a

31

**<210> 8** 

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: reverse primer

<400> 8

aaaatctaga gtctatgtgg cggggcctcc c

31

<210> 9

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 Description of Artificial Sequence: Forward primer

**<400> 9** 

aaaatctaga tctatggcga actatagcca tgca

(211) : (212)		
(213)	Artificial Sequence	
(220> (223> I	Description of Artificial Sequence:reverse primer	
(400) aaaatc		35
		J J
(210)		
(211 <b>&gt; ;</b> (212 <b>&gt;</b> [		
	Artificial Sequence	
(220)	Description of Autificial Co.	
(443/ Ι	Description of Artificial Sequence:Forward primer	
(400> 1	·	_ 1
iaaalti	taga gtatggccaa cactaccgga gag	33
(210> 1	1.2	
(211> 3	31	
(212)		
(213 <i>) P</i>	Artificial Sequence	
(220) (223) r	Description of Artificial Communication	
	Description of Artificial Sequence:reverse primer	
400> 1		
aaalt	taga cctgtctgcc taccagcctg c	31
210> 1	3	
211> 3	36	
212> D	NA Artificial Sequence	
	vitilitat sequence	
220>	Accordation of Ambificial Commencent to act	
	escription of Artificial Sequence:FLAG epitope	
400> 1		
iggaci	aca aggacgacga tgacaagggg atcctg	36
210> 1		
211> 1		
212> P		
213> A	Artificial Sequence	
220>		
223> D	escription of Artificial Sequence:FLAG epitope	
400> 1	4	

<213> Artificial Sequence

### 13/24

Met Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Lys Gly 11e Leu <210> 15 **<211> 32** <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Forward primer **<400> 15** aaaatctaga cggcgatggc gaacgctagt ga 32 <210> 16 **<211> 33** <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: reverse primer **<400>** 16 aaaatctaga cactttgaga gtcttgtgaa ggc 33 <210> 17 <211> 33 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Forward primer <400> 17 aaaatctaga tctatggcga actatagcca tgc 33 <210> 18 **<211> 35** <212> DNA <213> Artificial Sequence **<220>** <223> Description of Artificial Sequence: Forward primer **<400> 18** aaaatctaga aaggctaaag atttacagat gctcc 35 <210> 19 <211> 34 <212> DNA

<22 <22	•	escr	ipti	on o	f Ar	tifi	cial	Sea	uenc	e:re	vers	e pr	imer			
	0> 1		•									о р.	1 0 1			
•	•		caaa	tact	ga a	ctgg	ccga	t cc	<b>c</b> c							34
																•
	0> 2															
	1> 3 2> D															
	-		icia	l Se	quen	ce										
<220	0>															
<223	3> D	escr	ipti	on o	f Ar	tifi	cial	Seq	uenc	e:re	vers	e pr	imer			
	)> 2															
aaaa	atct	aga	tgtt	ggcc	cc a	gtat	ggtg	a tc	a t							34
/210	)> 2	1														
	)/ Z  > 1													•		
	2> DI															
<213	3> R	attu:	s sp.	•											•	
<220	-															
	I> CI		(110	1 \												
		at SI	(113° REB1	1)												
<400	)> 2 <sup>·</sup>	1														
atg	gcg	aac	gct	agt	gag	ccg	ggc	ggc	ggc	ggc	ggc	ggg	gcc	gag	gct	48
Met	Ala	Asn	Ala	Ser	Giu	Pro	Gly	Gly	Gly	Gly	Gly	Gly	Ala	Glu	Ala	
i				- 5					10					15		
gcc	gcg	ctg	ggc	ctc	agg	ctg	gcc	aca	ctc	agc	ctg	ctg	ctg	tgc	gtg	96
АІА	АІА	Leu	Gly 20	Leu	Arg	Leu	Ala	Thr 25	Leu	Ser	Leu	Leu	Leu 30	Cys	Val	
	_ 4				_								_ 2			
agc Ser	CTE	gcg	ggc Gly	aac Asn	gtg	ctg	ttc	gct	ctg	ctc	atc	gtg	agg	gag	cgc	144
<b>.</b>	Lou	35	uly	ASII	Vai	Leu	40	n I a	Leu	Leu	116	45	Arg	GIU	Arg	
agc	ctø	cac	cgc	ørø	cct	tac	tac	cta	cta	ctc	~~~		<b>.</b>			100
Ser	Leu	His	Arg	Ala	Pro	Tvr	Tvr	Leu	Leu	Leu	Asp	Len	Cvs	Leu	gcc Ala	192
	50		_			55					60		0,0	200	71. 4	
gac	ggg	ctg	cgc	gcg	ctc	gcc	tgt	ctc	ccg	gcc	gtc	atg	ctg	gct	gcg	240
Asp	Gly	Leu	Arg	Ala	Leu	Ala	Cys	Leu	Pro	Ala	Val	Met	Leu	Ala	Ala	
65					70					75					80	
cgg	cgc	gcg	gca	gcc	gcg	gcg	ggg	acg	cct	ccg	ggt	gcg	ctg	ggc	tgc	288
Arg	Arg	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Gly	Thr	Pro	Pro	Gly	Ala	Leu	Gly	Cys	
				85					90				,	95		
aag	ctg	ctg	gcc	ttc	ctg	gcc	gcg	ctc	ttc	tgc	ttc	cac	gcg	gcc	t t c	336

										. 0,	<b></b>					
Lys	Leu	Leu	Ala 100		Leu	Ala	Ala	Leu 105		Cys	Phe	His	Ala 110		Phe	
ctg Leu	ctg Leu	ctg Leu 115	Gly	gtg Val	ggc Gly	gtc Val	acc Thr 120	Arg	tac Tyr	ctg Leu	gcc Ala	atc lle 125	Ala	cac His	cac His	384
cgc Arg	ttc Phe 130	Tyr	gcc Ala	gag Glu	cgc Arg	ctg Leu 135	Ala	ggc Gly	tgg Trp	ccg Pro	tgc Cys 140	Ala	gcg Ala	atg Met	ctg Leu	432
gtg Val 145	tgc Cys	gcc Ala	gcc Ala	tgg Trp	gcg Ala 150	ctg Leu	gct Ala	t t g Leu	gcc Ala	gcg Ala 155	Ala	ttc Phe	ccg Pro	ccg Pro	gtg Val 160	480
ctg Leu	gac Asp	ggc Gly	ggt Gly	ggc Gly 165	gcg Ala	gac Asp	gac Asp	gag Glu	gat Asp 170	gcg Ala	ccg Pro	tgc Cys	gcc Ala	ctg Leu 175	gag Glu	528
cag Gin	cgg Arg	ccc Pro	gac Asp 180	ggc Gly	gcc Ala	ccg Pro	ggt Gly	gcg Ala 185	cta Leu	ggc Gly	ttc Phe	ctg Leu	ctg Leu 190	c t c Leu	ctg Leu	576
gcc Ala	gcg Ala	gtg Val 195	gtg Val	ggc Gly	gcc Ala	acg Thr	cac His 200	ctc Leu	gtc Val	tac Tyr	ctt Leu	cgc Arg 205	ctg Leu	ctc Leu	t t c Phe	624
ttc Phe	atc lle 210	cac His	gac Asp	cgc Arg	cgc Arg	aag Lys 215	atg Met	cgg Arg	ccc Pro	gca Ala	cgc Arg 220	ctg Leu	gtg Val	ccc Pro	gcc Ala	672
gtc Val 225	agc Ser	cac His	gac Asp	tgg Trp	acc Thr 230	ttc Phe	cac His	ggc Gly	ccg Pro	ggc Gly 235	gcc Ala	acc Thr	gg t Gly	caa GIn	gcg Ala 240	720
gcc Ala	gcc Ala	aac Asn	tgg Trp	acg Thr 245	gcg Ala	ggc Gly	ttc Phe	ggc Gly	cgc Arg 250	ggg Gly	ccc Pro	acg Thr	cca Pro	cct Pro 255	gcg Ala	768
ctc Leu	gtg Val	ggc Gly	atc 11e 260	agg Arg	cct Pro	gca Ala	ggc Gly	ccg Pro 265	ggc Gly	cgc Arg	gga Gly	gcc Ala	cgg Arg 270	cgc Arg	ctc Leu	816
ctg Leu	gtg Val	ctg Leu 275	gag Glu	gaa Glu	t t c Phe	aag Lys	acg Thr 280	gag Glu	aag Lys	agg Arg	c t g Leu	tgc Cys 285	aag Lys	atg Met	ttc Phe	864
tac Tyr	gcc Ala 290	atc lle	acg Thr	ctg Leu	ctc Leu	ttc Phe 295	ctg Leu	ctc Leu	ctc Leu	tgg Trp	ggg Gly 300	ccc Pro	tat Tyr	gtg Val	gtt Val	912
gcc Ala 305	agt Ser	tac Tyr	ctg Leu	cgc Arg	gtc Vai 310	ctg Leu	gtg Val	cgg Arg	ccc Pro	gga Gly 315	gct Ala	gtc Val	ccg Pro	cag Gln	gcc Ala 320	960
tac	ctg	aca	gcc	tcg	gtg	tgg	ctg	aca	ttc	gca	cag	gcc	ggc	atc	aac	1008

WO 99/46378 PCT/JP99/01191

#### 16/24

Tyr Leu Thr Ala Ser Val Trp Leu Thr Phe Ala Gin Ala Giy ile Asn 325 330 335

ccc gtg gtg tgt ttc ctc ttc aac cgg gag ctg agg gac tgt ttc aga 1056 Pro Val Val Cys Phe Leu Phe Asn Arg Glu Leu Arg Asp Cys Phe Arg 340 345 350

gcc cag ttc ccc tgt tgc cag agc ccc cag gcc acg cag gcc acc ctc 1104 Ala Gin Phe Pro Cys Cys Gin Ser Pro Gin Ala Thr Gin Ala Thr Leu 355 360 365

Pro Cys Asp Leu Lys Gly Ile Gly Leu
370 375

<210> 22

<211> 377

<212> PRT

<213> Rattus sp.

**<400> 22** 

Met Ala Asn Ala Ser Glu Pro Gly Gly Gly Gly Gly Gly Ala Glu Ala 1 5 10 15

Ala Ala Leu Gly Leu Arg Leu Ala Thr Leu Ser Leu Leu Leu Cys Val 20 25 30

Ser Leu Ala Gly Asn Val Leu Phe Ala Leu Leu lle Val Arg Glu Arg 35 40 45

Ser Leu His Arg Ala Pro Tyr Tyr Leu Leu Leu Asp Leu Cys Leu Ala 50 55 60

Asp Gly Leu Arg Ala Leu Ala Cys Leu Pro Ala Val Met Leu Ala Ala 65 70 75 80

Arg Arg Ala Ala Ala Ala Gly Thr Pro Pro Gly Ala Leu Gly Cys 85 90 95

Lys Leu Leu Ala Phe Leu Ala Ala Leu Phe Cys Phe His Ala Ala Phe 100 105 110

Leu Leu Gly Val Gly Val Thr Arg Tyr Leu Ala lle Ala His His 115 120 125

Arg Phe Tyr Ala Glu Arg Leu Ala Gly Trp Pro Cys Ala Ala Met Leu 130 135 140

Val Cys Ala Ala Trp Ala Leu Ala Leu Ala Ala Ala Phe Pro Pro Val 145 150 155 160

Leu Asp Gly Gly Gly Ala Asp Asp Glu Asp Ala Pro Cys Ala Leu Glu 165 170 175

Gin Arg Pro Asp Gly Ala Pro Gly Ala Leu Gly Phe Leu Leu Leu

180

185

190

Ala Ala Val Val Gly Ala Thr His Leu Val Tyr Leu Arg Leu Leu Phe 195 200 205

Phe lle His Asp Arg Arg Lys Met Arg Pro Ala Arg Leu Val Pro Ala 210 215 220

Val Ser His Asp Trp Thr Phe His Gly Pro Gly Ala Thr Gly Gln Ala 225 230 235 240

Ala Ala Asn Trp Thr Ala Gly Phe Gly Arg Gly Pro Thr Pro Pro Ala 245 250 255

Leu Val Gly lle Arg Pro Ala Gly Pro Gly Arg Gly Ala Arg Arg Leu 260 265 270

Leu Val Leu Glu Glu Phe Lys Thr Glu Lys Arg Leu Cys Lys Met Phe 275 280 285

Tyr Ala lle Thr Leu Leu Phe Leu Leu Leu Trp Gly Pro Tyr Val Val 290 295 300

Ala Ser Tyr Leu Arg Val Leu Val Arg Pro Gly Ala Val Pro Gln Ala 305 310 315 320

Tyr Leu Thr Ala Ser Val Trp Leu Thr Phe Ala Gin Ala Giy ile Asn 325 330 335

Pro Val Val Cys Phe Leu Phe Asn Arg Glu Leu Arg Asp Cys Phe Arg 340 345 350

Ala Gin Phe Pro Cys Cys Gin Ser Pro Gin Ala Thr Gin Ala Thr Leu 355 360 365

Pro Cys Asp Leu Lys Gly lle Gly Leu 370 375

**<210> 23** 

**<211> 1113** 

<212> DNA

<213> Rattus sp.

<220>

<221> CDS

**<222> (1).. (1110)** 

<223> Rat SREB2

<400> 23

atg gcg aac tat agc cat gca gct gac aac att ttg caa aat ctc tcg 48
Met Ala Asn Tyr Ser His Ala Ala Asp Asn Ile Leu Gln Asn Leu Ser
1 10 15

cct cta aca gcc ttt ctg aaa ctg act tcc ttg ggt ttc ata ata gga 96 Pro Leu Thr Ala Phe Leu Lys Leu Thr Ser Leu Gly Phe lle lle Gly

gtc agt gtg gtg ggc aac ctt ctg atc tcc att ttg cta gtg aaa gat Val Ser Val Val Gly Asn Leu Leu Ile Ser Ile Leu Leu Val Lys Asp aag acc ttg cat aga gct cct tac tac ttc ctg ctg gat ctg tgc Lys Thr Leu His Arg Ala Pro Tyr Tyr Phe Leu Leu Asp Leu Cys Cys tca gac atc ctc aga tct gca att tgt ttt cca ttt gta ttc aac tct Ser Asp lie Leu Arg Ser Ala ile Cys Phe Pro Phe Val Phe Asn Ser gtc aaa aat ggc tct acc tgg act tac ggg act ctg act tgc aaa gtg Val Lys Asn Gly Ser Thr Trp Thr Tyr Gly Thr Leu Thr Cys Lys Val att gcc ttt ctg ggg gtt ttg tcc tgt ttc cac act gcc ttc atg ctc lle Ala Phe Leu Gly Val Leu Ser Cys Phe His Thr Ala Phe Met Leu ttc tgc atc agc gtc acc aga tac tta gcc atc gcc cat cac cgc ttc Phe Cys lle Ser Val Thr Arg Tyr Leu Ala lle Ala His His Arg Phe tat aca aag agg ctg acc ttt tgg acg tgt ttg gct gtg atc tgc atg Tyr Thr Lys Arg Leu Thr Phe Trp Thr Cys Leu Ala Val lle Cys Met gtg tgg act ctg tct gtg gcc atg gca ttt ccc cca gtt tta gat gta Val Trp Thr Leu Ser Val Ala Met Ala Phe Pro Pro Val Leu Asp Val ggc acc tac tca ttc att agg gag gag gat cag tgt acc ttc caa cac Gly Thr Tyr Ser Phe lle Arg Glu Glu Asp Gln Cys Thr Phe Gln His cgc tcc ttc agg gct aac gat tcc cta gga ttt atg ctg ctc ctt gct Arg Ser Phe Arg Ala Asn Asp Ser Leu Gly Phe Met Leu Leu Leu Ala ctc atc ctc cta gcc aca cag ctt gtc tac ctc aag ctg ata ttt ttt Leu lie Leu Leu Ala Thr Gin Leu Val Tyr Leu Lys Leu ile Phe Phe gtc cac gat cga agg aaa atg aag cca gtc cag ttt gta gca gca gtg Val His Asp Arg Arg Lys Met Lys Pro Val Gin Phe Val Ala Ala Val agt cag aac tgg acc ttt cat ggc cct gga gct agt ggc cag gca gct Ser Gln Asn Trp Thr Phe His Gly Pro Gly Ala Ser Gly Gln Ala Ala gcc aat tgg cta gca gga ttt gga agg ggt ccc aca cca ccc acc ttg Ala Asn Trp Leu Ala Gly Phe Gly Arg Gly Pro Thr Pro Pro Thr Leu

										19/	/ 24					
				245					250					255		
ctg Leu	ggc Gly	atc	agg Arg 260	caa Gln	aat Asn	gcg Ala	aat Asn	acc Thr 265	Thr	ggc Gly	aga Arg	aga Arg	cgg Arg 270	ctc Leu	t t g Leu	816
gtt Val	t t g Leu	gat Asp 275	gag Glu	ttc Phe	aaa Lys	atg Met	gag Glu 280	aaa Lys	aga Arg	atc He	agc Ser	aga Arg 285	atg Met	t t c Phe	tat Tyr	864
ata He	atg Met 290	act Thr	ttc Phe	ctc Leu	ttc Phe	cta Leu 295	acc Thr	t t g Leu	tgg Trp	ggt Gly	ccc Pro 300	tac Tyr	ctg Leu	gtg Val	gcc Ala	912
tgc Cys 305	tat Tyr	tgg Trp	aga Arg	gtt Val	ttt Phe 310	gca Ala	aga Arg	ggg Gly	cct Pro	gta Val 315	gta Val	cca Pro	ggg Gly	gga Gly	ttt Phe 320	960
cta Leu	aca Thr	gcc Ala	gct Ala	gtc Val 325	tgg Trp	atg Met	agt Ser	ttc Phe	gcc Ala 330	caa Gln	gca Ala	gga Gly	atc	aat Asn 335	ccc Pro	1008
ttt Phe	gtc Val	tgc Cys	att lie 340	ttc Phe	tcc Ser	aac Asn	agg Arg	gag Glu 345	ctg Leu	agg Arg	cgc Arg	tgt Cys	ttc Phe 350	agc Ser	aca Thr	1056
acc Thr	ctt Leu	ctt Leu 355	tac Tyr	tgc Cys	aga Arg	aaa Lys	tcc Ser 360	agg Arg	tta Leu	cca Pro	agg Arg	gaa Glu 365	cct Pro	tac Tyr	tgt Cys	1104
	ata lle 370	tga														1113
<211 <212	)> 24  > 37 !> PF  > Ra	70 ?T	s sp.													
	)> 24 Ala		Tyr	Ser 5	His	Ala	Ala	Asp	Asn 10	He	Leų	Gin	Asn	Leu 15	Ser	
Pro	Leu	Thr	Ala 20	Phe	Leu	Lys	Leu	Thr 25	Ser	Leu	Gly	Phe	11e 30	lle	Gly	
Val	Ser	Va 1 35	Val	Gly	Asn	Leu	Leu 40	lle	Ser	lle	Leu	Leu 45	Val	Lys	Asp	
Lys	Thr 50	Leu	His	Arg	Ala	Pro 55	Tyr	Tyr	Phe	Leu	Leu 60	Asp	Leu	Cys	Cys	
Ser 65	Asp	He	Leu	Arg	Ser 70	Ala	lle	Cys	Phe	Pro 75	Phe	Val	Phe	Asn	Ser 80	

Val Lys Asn Gly Ser Thr Trp Thr Tyr Gly Thr Leu Thr Cys Lys Val 85 90 95

lle Ala Phe Leu Gly Val Leu Ser Cys Phe His Thr Ala Phe Met Leu 100 105 110

Phe Cys lle Ser Val Thr Arg Tyr Leu Ala lle Ala His His Arg Phe 115 120 125

Tyr Thr Lys Arg Leu Thr Phe Trp Thr Cys Leu Ala Val IIe Cys Met 130 135 140

Val Trp Thr Leu Ser Val Ala Met Ala Phe Pro Pro Val Leu Asp Val 145 150 155 160

Gly Thr Tyr Ser Phe lle Arg Glu Glu Asp Gln Cys Thr Phe Gln His 165 170 175

Arg Ser Phe Arg Ala Asn Asp Ser Leu Gly Phe Met Leu Leu Leu Ala 180 185 190

Leu lle Leu Leu Ala Thr Gln Leu Val Tyr Leu Lys Leu lle Phe Phe 195 200 205

Val His Asp Arg Arg Lys Met Lys Pro Val Gln Phe Val Ala Ala Val 210 220

Ser Gln Asn Trp Thr Phe His Gly Pro Gly Ala Ser Gly Gln Ala Ala 225 230 235 240

Ala Asn Trp Leu Ala Gly Phe Gly Arg Gly Pro Thr Pro Pro Thr Leu 245 250 255

Leu Gly 11e Arg Gin Asn Ala Asn Thr Thr Gly Arg Arg Arg Leu Leu 260 265 270

Val Leu Asp Glu Phe Lys Met Glu Lys Arg 11e Ser Arg Met Phe Tyr 275 280 285

lie Met Thr Phe Leu Phe Leu Thr Leu Trp Gly Pro Tyr Leu Val Ala 290 295 300

Cys Tyr Trp Arg Val Phe Ala Arg Gly Pro Val Val Pro Gly Gly Phe 305 310 315

Leu Thr Ala Ala Val Trp Met Ser Phe Ala Gln Ala Gly lle Asn Pro 325 330 335

Phe Val Cys lle Phe Ser Asn Arg Glu Leu Arg Arg Cys Phe Ser Thr 340 345 350

Thr Leu Leu Tyr Cys Arg Lys Ser Arg Leu Pro Arg Glu Pro Tyr Cys 355 360 365

Val 11e 370

<21 <21	0> 2 1> 1 2> 0 3> R	122 NA	oron	avir	us											
<22	1> C 2> (	DS (1)		_												
<40	0> 2	5														
atg Met 1	gcc Ala	aac Asn	acc Thr	acc Thr 5	gga Gly	gag Glu	ccc Pro	gaa Glu	gag Glu 10	gtg Val	agc Ser	ggc Gly	gca Ala	ctg Leu 15		48
ctg Leu	cca Pro	tca Ser	gca Ala 20	tcg Ser	gct	tat Tyr	gtg Val	aag Lys 25	ctg Leu	gtg Val	ctg Leu	ctg Leu	gga Gly 30	ctg Leu	atc	96
atg Met	tgt Cys	gta Val 35	Ser	ctg Leu	gca Ala	ggc Gly	aat Asn 40	gcc Ala	atc	ttg Leu	tcc Ser	ctg Leu 45	ctg Leu	gtg Val	ctc Leu	144
aag Lys	gag Glu 50	Arg	gcc Ala	ctg Leu	cac His	aag Lys 55	gct Ala	cct Pro	tac Tyr	tac Tyr	ttt Phe 60	ctg Leu	ctg Leu	gac Asp	ctg Leu	192
tgc Cys 65	cta Leu	gcc Ala	gat Asp	ggc Gly	ata Ile 70	cgc Arg	tct Ser	gcc Ala	atc	tgc Cys 75	ttc Phe	ccc Pro	ttt Phe	gta Val	ctg Leu 80	240
gct Ala	tct Ser	gtg Val	cgc Arg	cat His 85	ggc Gly	tcc Ser	tcg Ser	tgg Trp	acc Thr 90	ttc Phe	agt Ser	gca Ala	ctc Leu	agc Ser 95	tgt Cys	288
aag Lys	att	gtg Val	gcc Ala 100	ttt Phe	atg Met	gct Ala	gtg Val	ctc Leu 105	ttt Phe	tgc Cys	ttc Phe	cat His	gcg Ala 110	gcc Ala	ttc Phe	336
atg Met	ctg Leu	ttc Phe 115	tgc Cys	atc	agc Ser	gtc Val	acc Thr 120	cgc Arg	tac Tyr	atg Met	gcc Ala	atc lle 125	gcc Ala	cac His	cac His	384
cgc Arg	ttc Phe 130	tat Tyr	gcc Ala	aag Lys	cgc Arg	atg Met 135	aca Thr	ctc Leu	tgg Trp	aca Thr	tgc Cys 140	gca Ala	gct Ala	gtc Val	atc lle	432
tgc Cys 145	atg Met	gcc Ala	tgg Trp	acc Thr	ttg Leu 150	tct Ser	gtg Val	gcc Ala	atg Met	gct Ala 155	ttc Phe	cca Pro	cct Pro	gtc Val	ttt Phe 160	480
gat Asp	gtg Val	ggc Gly	acc Thr	tac Tyr 165	aag Lys	ttt Phe	atc	cga Arg	gag Glu 170	gag Glu	gac Asp	cag GIn	tgc Cys	atc lle 175	ttt. Phe	528

WO 99/46378 PCT/JP99/01191

## 22/24

gag Glu	cat His	cgc Arg	tac Tyr 180	Phe	aaa Lys	gca Ala	aat Asn	gac Asp 185	Thr	ctg Leu	ggc Gly	ttt Phe	atg Met 190	ctt Leu	atg Met	576
ttg Leu	gct Ala	gtg Val 195	ctc Leu	atg Met	gca Ala	gcc Ala	aca Thr 200	cat His	gct Ala	gtc Val	tat Tyr	ggc Gly 205	aag Lys	ctg Leu	cta Leu	624
ctc Leu	ttc Phe 210	gag Glu	tat Tyr	cgt Arg	cac His	cgc Arg 215	aag Lys	atg Met	aag Lys	cca Pro	gtg Val 220	cag Gln	atg Met	gtg Val	ecc Pro	672
gcc Ala 225	He	agc Ser	caa Gln	aac Asn	tgg Trp 230	aca Thr	ttc Phe	cat His	ggc Gly	cct Pro 235	ggg Gly	gct Ala	acc Thr	ggc Gly	cag Gin 240	720
gct Ala	gct Ala	gcc Ala	aac Asn	tgg Trp 245	atc	gct Ala	ggc Gly	ttt Phe	ggc Gly 250	cgt Arg	ggg Gly	ccc Pro	atg Met	cca Pro 255	cca Pro	768
act Thr	ctg Leu	ctg Leu	ggt Gly 260	atc	cgg Arg	cag Gin	aat Asn	ggg Gly 265	cat His	gca Ala	gct Ala	agc Ser	cgg Arg 270	cgg Arg	cta Leu	816
ctg Leu	ggc Gly	atg Met 275	gac Asp	gag Glu	gtc Val	aag Lys	ggt Gly 280	gaa Glu	aag Lys	cag Gin	ctg Leu	ggc Gly 285	cga Arg	atg Met	ttc Phe	864
tac Tyr	gcg Ala 290	att	aca Thr	ctg Leu	ctc Leu	ttc Phe 295	ctg Leu	ctc Leu	ctc Leu	tgg Trp	tca Ser 300	cca Pro	tac Tyr	att	gtg Val	912
gcc Ala 305	tgc Cys	tac Tyr	tgg Trp	cga Arg	gtg Val 310	ttt Phe	gtg Val	aaa Lys	gcc Ala	tgc Cys 315	gct Ala	gtg Val	ccc Pro	cac His	cgc Arg 320	960
tac Tyr	ctg Leu	gcc Ala	act Thr	gct Ala 325	gtt Val	tgg Trp	atg Met	agc Ser	ttc Phe 330	gcc Ala	cag Gln	gct Ala	gct Ala	gtc Val 335	aac Asn	1008
cca Pro	atclie	gtc Val	tgc Cys 340	t t c Phe	ctg Leu	ctt Leu	aac Asn	aag Lys 345	gac Asp	ctc Leu	aag Lys	aag Lys	tgc Cys 350	ctg Leu	agg Arg	1056
act Thr	cat His	gcc Ala 355	cct Pro	tgc Cys	tgg Trp	ggc Gly	aca Thr 360	gga Giy	ggt Gly	gcc Ala	cca Pro	gct Ala 365	ccc Pro	aga Arg	gaa Glu	1104
	tac Tyr 370			_	tga											1122

<210> 26 <211> 373

<212> PRT
<213> Rat coronavirus

**<400> 26** 

Met Ala Asn Thr Thr Gly Glu Pro Glu Glu Val Ser Gly Ala Leu Ser 1 15

Leu Pro Ser Ala Ser Ala Tyr Val Lys Leu Val Leu Leu Gly Leu lle 20 25 30

Met Cys Val Ser Leu Ala Gly Asn Ala 11e Leu Ser Leu Leu Val Leu 35 40 45

Lys Glu Arg Ala Leu His Lys Ala Pro Tyr Tyr Phe Leu Leu Asp Leu 50 55 60

Cys Leu Ala Asp Gly lle Arg Ser Ala lle Cys Phe Pro Phe Val Leu 65 70 75 80

Ala Ser Val Arg His Gly Ser Ser Trp Thr Phe Ser Ala Leu Ser Cys 85 90 95

Lys lle Val Ala Phe Met Ala Val Leu Phe Cys Phe His Ala Ala Phe 100 105 110

Met Leu Phe Cys lle Ser Val Thr Arg Tyr Met Ala lle Ala His His 115 120 125

Arg Phe Tyr Ala Lys Arg Met Thr Leu Trp Thr Cys Ala Ala Val lle 130 135 140

Cys Met Ala Trp Thr Leu Ser Val Ala Met Ala Phe Pro Pro Val Phe 145 150 150

Asp Val Gly Thr Tyr Lys Phe lle Arg Glu Glu Asp Gln Cys lle Phe 165 170 175

Glu His Arg Tyr Phe Lys Ala Asn Asp Thr Leu Gly Phe Met Leu Met 180 185 190

Leu Ala Val Leu Met Ala Ala Thr His Ala Val Tyr Gly Lys Leu Leu 195 200 205

Leu Phe Glu Tyr Arg His Arg Lys Met Lys Pro Val Gln Met Val Pro 210 220

Ala lle Ser Gln Asn Trp Thr Phe His Gly Pro Gly Ala Thr Gly Gln 225 230 235 240

Ala Ala Asn Trp lle Ala Gly Phe Gly Arg Gly Pro Met Pro Pro 245 250 255

Thr Leu Leu Gly lle Arg Gln Asn Gly His Ala Ala Ser Arg Arg Leu 260 270

Leu Gly Met Asp Glu Val Lys Gly Glu Lys Gln Leu Gly Arg Met Phe

275

280

285

Tyr Ala ile Thr Leu Leu Phe Leu Leu Leu Trp Ser Pro Tyr Ile Val 290 295 300

Ala Cys Tyr Trp Arg Val Phe Val Lys Ala Cys Ala Val Pro His Arg 305 310 315 320

Tyr Leu Ala Thr Ala Val Trp Met Ser Phe Ala Gin Ala Ala Val Asn 325 330 335

Pro lle Val Cys Phe Leu Leu Asn Lys Asp Leu Lys Lys Cys Leu Arg 340 345 350

Thr His Ala Pro Cys Trp Gly Thr Gly Gly Ala Pro Ala Pro Arg Glu 355 360 365

Pro Tyr Cys Val Met 370

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/01191

A. CLAS	SICICATION OF SUBJECT MATTER		
	SIFICATION OF SUBJECT MATTER  .Cl <sup>6</sup> C12N15/12, C07K14/705, C	12P21/02, C07K16/28	
According to	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
	OS SEARCHED		· ·
Minimum o Int	documentation searched (classification system followers). C1 <sup>6</sup> C12N15/12, C07K14/705, C	d by classification symbols) 12P21/02, C07K16/28	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to t	he extent that such documents are include	d in the fields searched
Electronic o Gent	data base consulted during the international search (na Dank/EMBL/DDBJ/GeneSeq	me of data base and, where practicable, so	earch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.
A	US, 5508384, A (Univ. New Y 16 April, 1996 (16. 04. 96)	ork State), (Family: none)	1-8
A	The Journal of Neruoscience Guoping Feng et al., "Clonin characterization of a novel Drosophila melanogaster" p.3	ng and functional Dopamine receptor from	1-8
A	FEBS Letters Vol. 355 No. 3 Stephen Rees et al., "Clonin of the human 5-HT5A serotonin	g and characterisation	1-8
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docume considered "E" earlier docume cited to special a docume means "P" docume the prior	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ed to be of particular relevance focument but published on or after the international filing date ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later than entity date claimed ectual completion of the international search une, 1999 (15.06.99)	"X" later document published after the intern date and not in conflict with the application the principle or theory underlying the invalidation of particular relevance; the classidered novel or cannot be considered when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the classidered to involve an inventive step we combined with one or more other such do being obvious to a person skilled in the a document member of the same patent far document member of the international search 22 June, 1999 (22.	ion but cited to understand vention simed invention cannot be to involve an inventive step simed invention cannot be when the document is ocuments, such combination of the mily
Name and m	ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No		Telephone No.	

#### 国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP99/01191

A. 宠吻少属? 3分野少分類(国院狩許分類(IPC	C	(IP	•	(国際特許分類	発明の属する分野の分類	Α.
----------------------------	---	-----	---	---------	-------------	----

Int. Cl° C12N 15/12, C07K 14/705, C12P 21/02, C07K 16/28

### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl<sup>6</sup> C12N 15/12, C07K 14/705, C12P 21/02, C07K 16/28

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq

	ると認められる文献	
引用文献の   カテゴリー*	引用文献·夕 及文学 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	関連する
77 - 7 - 4	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	US,5508384,A (Univ. New York State) 16.4月.1996 (16.04.96) パテントファミリーなし	1 – 8
A	The Journal of Neruoscience Vol. 16 No. 12 (1996) Guoping Feng et al. "Cloning and functional characterization of a novel Dopamine receptor from <i>Drosophila melanogaster</i> " p. 3925-3933	1 — 8
A	FEBS Letters Vol. 355 No. 3 (1994) Stephen Rees et al. "Cloning and characterisation of the hum an 5-HT <sub>5A</sub> serotonin receptor" p. 242-246	1 — 8

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

| パテントファミリーに関する別紙を参照。

### \* 引用文献のカテゴリー

£

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献



今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/

国際予備審査報告を作成した日

特許庁審査官(権限のある職員)

小暮 道明

10.04.00

電話番号 03-3581-1101 内線

4 B

9358

3448

EC'D 25 APR 2000 WIPO PCT

PCT

### 国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人

16

の書類記号 Y 9 9 0 5 - P C T	<b>/416)を参照すること。</b>	
国際出願番号 PCT/JP99/01191	国際出願日 (日.月.年) 11.03.99	優先日 (日.月.年) 12.03.98
国際特許分類 (IPC) Int. Cl <sup>7</sup> C12N 15/	'12, C07K 14/705, C12P 21/02, C07K 16	/28
出願人(氏名又は名称) 山之内製薬株式会	社	
2. この国際予備審査報告は、この表記 この国際予備審査報告には、「	紙を含めて全部で 3 ~ 3 ~ 3 ~ 3 ~ 3 ~ 3 ~ 3 ~ 3 ~ 3 ~ 3	<b>きの基礎とされた及び/又はこの国際予備審</b>
IV 開の単一性の欠如	を上の利用可能性についての国際予備審	査報告の不作成 可能性についての見解、それを裏付けるため ・

16.07.99

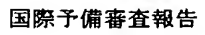
日本国特許庁(IPEA/JP)

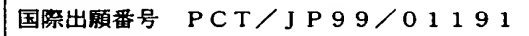
郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際予備審査の請求書を受理した日

名称及びあて先





1. 国際予備審査報告の基礎			
1. この国際予備審査報告は下記の出願書類 応答するために提出された差し替え用紙 PCT規則70.16,70.17)			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
※ 出願時の国際出願書類			
□ 明細書 第 <u></u> 第 <u></u> 明細書 第 <u></u> 第 <u></u> 1	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と	
請求の範囲 第 請求の範囲 第	—— ——-項、 ——-項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基	づき補正されたもの
請求の範囲 第 請求の範囲 第	項、 項、	国際予備審査の請求書と 	共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
図面       第         図面       第         図面       第	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	_	
明細書の配列表の部分 第 明細書の配列表の部分 第 明細書の配列表の部分 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と	
2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場 上記の書類は、下記の言語である			
<ul><li>■ 国際調査のために提出されたPC↑</li><li>■ PCT規則48.3(b)にいう国際公開</li><li>■ 国際予備審査のために提出された」</li></ul>	の言語		语
3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミ	ノ酸配列を含んで:	おり、次の配列表に基づき	国際予備審査報告を行った。
□ この国際出願に含まれる書面による 区 この国際出願と共に提出されたフロー 出願後に、この国際予備審査(また)	ノキシブルディスク		表
□ 出願後に、この国際予備審査(また) □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □			
□ 出願後に提出した書面による配列を書の提出があった   本面による配列表に記載した配列を書の提出があった。			
4. 補正により、下記の書類が削除された。	ページ		
□ 請求の範囲 第	項		-
図面 図面の第	~ <u>~</u> _	ジ/図	
5. □ この国際予備審査報告は、補充欄に示れるので、その補正がされなかったも記1. における判断の際に考慮しなけ	のとして作成した。	, (PCT規則70.2(c) こ	



### 国際予備審査報告

### 国際出願番号 PCT/JP99/01191

見解			
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1-8	
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-8	
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1 - 8	
文献及び説明(PCT規則70.7	)		
請求の範囲 1-8 に 発明に関連があると認め 載を組み合わせることに	記載された発明は国際調査 られる文献に記載されてお より当業者にとって容易に	限告に表示された文献 らず、かつ、それらの 発明できたものでもな	及び当該 文献の記 い。
	•		

# 特 許 協 力 条 約

# 発信人 日本国特許庁 (国際予備審査機関)

出願人代理人

長井 省三

あて名

T 174-8612

東京都板橋区蓮根三丁目17番1号山之内製薬株式会社 特許部内

RECEIVED VANANOUCHI PAT DEPT

PCT

国際予備審査報告の送付の通知書

(法施行規則第57条) <u>[PCT規則71.1</u>]

発送日 (日.月.年)

18.04.00

出願人又は代理人 の書類記号

Y9905-PCT

重要な通知

国際出願番号

PCT/JP99/01191

国際出願日

(日.月.年) 11.03.99

優先日

(日.月.年) 12.03.98

出願人 (氏名又は名称)

山之内製薬株式会社

- 1. 国際予備審査機関は、この国際出願に関して国際予備審査報告及び付属書類が作成されている場合には、それらをこの 送付書とともに送付することを、出願人に通知する。
- 2. 国際予備審査報告及び付属審類が作成されている場合には、すべての選択官庁に通知するために、それらの写しを国際 事務局に送付する。
- 3. 選択官庁から要求があったときは、国際事務局は国際予備審査報告(付属書類を除く)の英語の翻訳文を作成し、それをその選択官庁に送付する。

### 4. 注 意

出願人は、各選択官庁に対し優先日から30月以内に(官庁によってはもっと遅く)所定の手続(翻訳文の提出及び国内手数料の支払い)をしなければならない(PCT39条(1))(様式PCT/IB/301とともに国際事務局から送付された注を参照)。

国際出願の翻訳文が選択官庁に提出された場合には、その翻訳文は、国際予備審査報告の付属書類の翻訳文を含まなければならない。

この翻訳文を作成し、関係する選択官庁に直接送付するのは出願人の責任である。

選択官庁が適用する期間及び要件の詳細については、PCT出願人の手引き第Ⅱ巻を参照すること。

名称及びあて名

日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 権限のある職員

特許庁長官

4B 9358

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

# 特許協力条一約

PCT

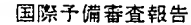
### 国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 Y9905-PCT	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。				
国際出願番号 PCT/JP99/01191	国際出願日 (日.月.年) 11.03.99	優先日 (日.月.年) 12.03.98			
国際特許分類 (IPC) Int.Cl <sup>7</sup> C12N 15/	12, C07K 14/705, C12P 21/02, C07K 16/	<sup>'</sup> 28			
出願人 (氏名又は名称) 山之内製薬株式会	社				
2. この国際予備審査報告は、この表紙 この国際予備審査報告には、所 査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT	3明細書、請求の範囲及び/又は図面も 実施細則第607号参照) ページである。 ※を含む。	ージからなる。 の基礎とされた及び/又はこの国際予備審			
IV 開の単一性の欠如	上の利用可能性についての国際予備審査 「る新規性、進歩性又は産業上の利用可能	を報告の不作成 能性についての見解、それを裏付けるため -			

国際予備審査の請求書を受理した日 16.07.99	国際予備審査報告を作成した日 10.04.00
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 4B 9358
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	小暮 道明 印 一
	電話番号 03-358,1-1101 内線 3448

I. 国際予備審查報	日告の基礎			
<ol> <li>この国際予備</li> <li>応答するために</li> <li>PCT規則70.1</li> </ol>	上提出された差し替え用紙は、	づいて作成され この報告 <b>書</b> にお	ιた。 (法第6条(PCT らいて「出願時」とし、本	14条)の規定に基づく命令に報告書には添付しない。
区 出願時の国際	<b>兴出願書類</b>			
明細書明細書	第 第  第	ーページ、 ーページ、 ーページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と	
□ 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第  第	項、 項、 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基 国際予備審査の請求審と	らづき補正されたもの : 共に提出されたもの
請求の範囲 図面	第	_項、 ページ/図、	出願時に提出されたもの	付の書簡と共に提出されたもの
面図面図面	第	ページ/図、 ページ/図、	国際予備審査の請求書と	: 共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
明細書の配列	川表の部分 第 川表の部分 第 川表の部分 第	_ページ、 _ページ、 _ページ、 _	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と	
2. 上記の出願書類	質の言語は、下記に示す場合を	·除くほか、こ <i>0</i>	の国際出願の言語である。	
	下記の言語である			
☐ PCT規	のために提出されたPCT規則 則48.3(b)にいう国際公開の言 審査のために提出されたPC^	語		· 哲 <u>古</u>
3. この国際出願に	は、ヌクレオチド又はアミノ酸	記列を含んでは	おり、次の配列表に基づき	宮際予備審査報告を行った。
	出願に含まれる書面による配3			
<u> </u>	出願と共に提出されたフレキ			盘
•	、この国際予備審査(または 、この国際予備審査(または			
<del></del>				超える事項を含まない旨の陳述
,		レキシブルディ	スクによる配列表に記録	した配列が同一である旨の陳述
   4. 補正により、    明細書	下記の書類が削除された。 第	ページ		-
計求の範囲	<del>7</del>			
図面	図面の第	<	ジ/図	
れるので、A	開審査報告は、補充欄に示した その補正がされなかったものと する判断の際に考慮しなければ	して作成した。	(PCT規則70.2(c) こ	范囲を越えてされたものと認めら この補正を含む差し替え用紙は上
			•	



国際出願番号 PCT/JP99/01191

GV .	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	を性についての法第12条(PCT 	「35条(2))に定める見解、4 <del></del>	されを裏付ける 
1.	見解		•	
	新規性(N)	請求の範囲	1 - 8	有 無
	進歩性(IS)	請求の範囲	1 - 8	有 無
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲 	1-8	有 無
	·			

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

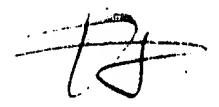
請求の範囲 1-8 に記載された発明は国際調査報告に表示された文献及び当該発明に関連があると認められる文献に記載されておらず、かつ、それらの文献の記載を組み合わせることにより当業者にとって容易に発明できたものでもない。











# 国際調査報告

PCT

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	人又は代理人 頁記号 Y9905	- P C T	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/22 及び下記5を参照すること。				
	出願番号 Γ/ЈР99/011	9 1	国際出願日(日.月.年)	11.0	3. 99	<b>優</b> 先日 (日.月.年)	12.03.98
出願力	人 (氏名又は名称) 山	之内製薬を	k式会社				
	周査機関が作成したこ 写しは国際事務局にも			 <sup>-</sup> 規則第41条	(PCT18	3条)の規定に従い	出願人に送付する。
この国	国際調査報告は、全部	3で	2ページでま	<b>うる。</b>		**	· · · · · ·
	この調査報告に引用さ	れた先行	技術文献の写し	<b>しも添付され</b>	ている。		· 
а.	国際調査報告の基礎 言語は、下記に示す □ この国際調査機	関に提出さ	された国際出願	の翻訳文に	基づき国際調	査を行った。	
Ъ.	この国際出願は、ラ				でおり、次0	の配列表に基づき国	際調査を行った。
	区の国際出願と	共に提出る	されたフレキシ	ブルディス	クによる配列	表	
	出願後に、この			• • •			73
	□ 出願後に、この □ 出願後に提出し 書の提出があっ	た書面に。					3 る事項を含まない旨の陳: →
		表に記載し	した配列とフレ	キシブルデ	ィスクによる	配列表に記録した	記列が同一である旨の陳
2.	□・請求の範囲の−	一部の調査	ができない(多	<b>削参照)</b>			•
3.	□ 発明の単一性が	5欠如して	いる(第Ⅱ欄都	⋧照)。			
4. 3	発明の名称は	<b>区</b> 出	願人が提出した	こものを承認	ぶする。		
		口次	に示すように	國際調査機関	が作成した。		·
5.	要約は	<b>区</b> 出	願人が提出した	こものを承認	<b>ふする。</b>		
		国		作成した。 出	が願人は、この	の国際調査報告の発	1則38.2(b)) の規定によ 送の日から1カ月以内に
	要約審とともに公表さ 第 図とする		•	とおりである		区 な	L
		<u></u> 出	願人は図を示る	さなかった。			
			図は発明の特征				

# A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl° C12N 15/12, C07K 14/705, C12P 21/02, C07K 16/28

# 調査を行った分野

# 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl° C12N 15/12, C07K 14/705, C12P 21/02, C07K 16/28

# 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

# 国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq

C. 関連する	らと認められる文献	関連する
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A A	US, 5508384, A (Univ. New York State) 16.4月.1996 (16.04.96) パテントファミリーなし	1 — 8
A	The Journal of Neruoscience Vol.16 No.12 (1996) Guoping Feng et al. "Cloning and functional characterization of a novel Dopamine receptor from <i>Drosophila melanogaster</i> " p. 3925-3933	1 — 8
A	FEBS Letters Vol. 355 No. 3 (1994) Stephen Rees et al. "Cloning and characterisation of the hum an 5-HT5A serotonin receptor" p. 242-246	<u>1</u> – 8
	,	

# C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

# 国際調査を完了した日

15.06.99

国際調査報告の発送日 22.06.99

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 小暮 道明

9358 4 B

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

### Abstract

This invention belongs to the genetic engineering field, and provides novel G protein-coupled receptor family proteins SREB1, SREB2 and SREB3 expressed in the central nervous system, genes coding for said proteins, vectors containing said genes, host cells containing said vectors, processes for producing said G protein-coupled receptor proteins, screening methods using said G protein-coupled receptor proteins, antibodies for said G protein-coupled receptor proteins, and screening methods using said antibodies.

Representative method for obtaining the G proteincoupled receptor proteins of the present invention:

The reverse transcriptise-polymerase chain reaction (to be referred to as RT-FCR hereinafter) is used for obtaining the G protein-coupled receptor proteins of the present invention. MRNA is extracted from human or rat brain tissue or brain-derived cells. Then, using the mRNA as the template and using two primers interposing the entire portion or a part of the G protein-coupled receptor protein translation region, RT-PCR is carried out to obtain cDNA corresponding to the G protein-coupled receptor protein or a part thereof. Then, the resulting cDNA of the novel G protein-coupled receptor protein or a part thereof

is ligated into an appropriate expression vector and expressed in a bost cell to produce said G protein-coupled receptor protein.